PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-080025

(43)Date of publication of application: 23.03.1999

(51)Int.Cl.

A61K 39/395 A61K 39/395 A61K 45/00 C12N 15/09 C1ZP 21/08 (C12P 21/88 C12R The same of the sa

(21)Application number: 10-130715

(71)Applicant:

CHUGAI PHARMACEUT CO LTD

(22) Date of filing:

13.05.1998

(72)Inventor:

SATO ISAO

TSUNENARI TOSHIAKI

ISHII KIMIE

(30)Priority

Priority number: 09125505

Priority date: 15.05.1997

18.07.1997

Priority country: JP

09194445

(54) CACHEXIA THERAPEUTIC AGENT

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject therapeutic agent which controls the decrease of body weight and has a prolongation effect survival term by formulating a substance which inhibits the linkage between a parathyroid hormone-related peptide(PTHrP) and

SOLUTION: The objective therapeutic agent is obtained by formulating an antagonist against PTHrP receptor, an anti-PTHrP antibody [e.g. humanized #23-57-137-1 antibody, which connects the complementation determination domain of humanized or chimera antibody, particularly #23-57-137-1 antibody arising from mouse, to three FR fragments (FR1, FR2 and FR3) arising from human antibody HSU03868 and an FR fragment (FR4) arising from human antibody S25755 on the L-chain and to the framework domain of humanized antibody 31679 on the H-chain], an anti-PTHrP antibody fragment and/or its modified product.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

05.09.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A) (11)特許出願公開番号

特開平11-80025

(43)公開日 平成11年(1999) 3月23日

(21) 1 . (2) 4	AM (7) (7)	D.
(51) Int.Cl.*	識別記号	F I
A61K 39/	395 AGZ	A 6 1 K 39/395 A G Z N
		D
45/	00	45/00
C12N 15/	9 ZNA	C 1 2 P 21/08
// C12P 21/	08	C 1 2 N 15/00 Z NAA
	·	審査請求 未請求 請求項の数8 OL (全 46 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平10-130715	(71) 出額人 000003311
		中外製薬株式会社
(22)出顧日	平成10年(1998) 5月13日	東京都北区浮間5丁目5番1号
		(72) 発明者 佐藤 功
(31)優先権主張都	号 特願平9-125505	静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外
(32) 優先日	平 9 (1997) 5 月15日	製業株式会社内
(33)優先権主張包	日本 (JP)	(72)発明者 恒成 利明
(31)優先権主張都	号 特膜平9-194445	静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外
(32) 優先日	平 9 (1997) 7 月18日	製薬株式会社内
(33)優先権主張国	日本(JP)	(72) 発明者 石井 公恵
		静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外
		製薬株式会社内
		(74)代理人 弁理士 平木 祐輔 (外1名)

(54) 【発明の名称】 悪液質治療剤

(57)【要約】

【課題】 悪液質治療剤の提供。

【解決手段】 副甲状腺ホルモン関連ペプチドとその受 容体との結合を阻害する物質を有効成分として含む悪液 質治療剤。

【特許請求の範囲】

【請求項 1 】 副甲状腺ホルモン関連ペプチドとその受容体との結合を阻害する物質を有効成分として含む悪液質治療剤。

1

【請求項2】 物質が副甲状腺ホルモン関連ペプチド受容体に対するアンタゴニストである請求項1記載の悪液質治療剤。

【請求項3】 物質が抗副甲状腺ホルモン関連ペプチド 抗体である請求項1記載の悪液質治療剤。

【請求項4】 物質が抗副甲状腺ホルモン関連ペプチド 10 抗体断片及び/又はその修飾物である請求項1記載の悪 液質治療剤。

【請求項5】 抗体がヒト型化又はキメラ化されたものである請求項3又は4記載の悪液質治療剤。

【請求項6】 ヒト型化抗体がヒト型化#23-57-137-1抗体である請求項5記載の悪液質治療剤。

【請求項7】 抗体がモノクローナル抗体である請求項3又は4記載の悪液質治療剤。

【請求項8】 悪液質が癌由来のものである請求項1~7のいずれか1項に記載の悪液質治療剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は副甲状腺ホルモン関連ペプチド(Parathyroid hormone related protein(PTHrP))とその受容体との結合を阻害する物質を有効成分として含有する悪液質治療剤に関する。

[0002]

【従来の技術】末期癌患者にみられる悪液質は、悪性腫瘍の随伴性症候群の一つであり、食欲不振、体重減少、貧血、水電解質の異常、免疫異常などを主症状とする全 30身状態の不良をきたす。癌患者にとって、悪液質の発症は、生命を脅かす終末期症状をもたらすのみならず、患者のQOL(Quality of life)を著しく損ない、患者自身はもちろん、家族や周囲の人に強い精神的、身体的、社会的影響を及ぼす。

【0003】近年、癌悪液質の原因物質であると考えられていたカケクチンが、腫瘍壊死因子(TNF)と同一因子であることが明らかになった。その後、インターロイキン1(IL-1)やIL-6、LIF、IFNなどのサイトカインにも同様の作用が明らかになり、癌悪液質は、複数の因子 40による複合的に作用する病態であることが明らかになってきた。

【0004】ヒト口腔底癌由来OCC-1細胞株は、このような癌悪液質に関連する種々の液性因子を産生することが知られており、OCC-1細胞をヌードマウスに移植すると、悪液質などの諸症状を発症させる(Kajimura N. et al., Cancer Chemother. Pharmacol., 1996, 38 Suppl. pS48-52、Tanaka R. et al., Jpn. J. Clin. Oncology Apr.1996, 26 (2) p88-94)。これは、ヌードマウスに移植されたOCC-1細胞株が、増殖と共に種々のサイト

カイン(G-CSF、IL-6、LIF、IL-11、PTHrP など)を産生し、これらの因子が複合的に作用して、上記諸症状を発症させると考えられる。

【0005】このように、OCC-1細胞株を移植したヌードマウスの症状は、ヒト末期癌患者の症状ときわめて共通性が高いと考えられる。しかしながら、現在に至るまでこのような悪液質に対する薬剤についての報告は知られていない。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、PTHrPとその受容体との結合を阻害する物質を有効成分として含む、悪液質に対する治療剤を提供することを目的とする

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、かかる治療剤を提供すべく鋭意研究を重ねた結果、副甲状腺ホルモン関連ペプチドとその受容体との結合を阻害する物質により、目的が達成されることを見出し、本発明を完成するに至った。すなわち、本発明は、副甲状腺ホルモン 関連ペプチドとその受容体との結合を阻害する物質を有効成分として含む悪液質治療剤である。上記悪液質としては癌由来のものが挙げられる。

[0008]

【発明の実施の形態】本発明は、副甲状腺ホルモン関連ペプチド(Parathyroid hormone related protein: PTH rP)とその受容体(PTHrP受容体)との結合を阻害する物質を有効成分として含む悪液質治療剤である。本明細書中で「PTHrP受容体」とは、例えば特表平6-506598号公報に記載されているPTHrPと結合する受容体を指し、標的器官上(例えば骨や腎臓)に存在するPTHrP受容体か否かを問わない。

【0009】また、「PTHrPとPTHrP受容体との結合を阻害する物質」とは、PTHrPに結合することにより、PTHrPがPTHrP受容体と結合することを阻害する物質(例えば抗PTHrP抗体)、およびPTHrP受容体に結合することにより、PTHrPがPTHrP受容体と結合することを阻害する物質(例えばPTHrP受容体に対するアンタゴニスト(PTHrPアンタゴニストともいう)、具体的にはPTHrPペプチドの少なくとも一つのアミノ酸を置換、欠失したものやPTHrPペプチドの部分配列などを指す)のいずれか一方又は両方を指す。

【0010】抗PTHrP抗体としては、例えばヒト型化抗体、ヒト抗体(WO96/33735号公報)又はキメラ抗体(特開平4-228089号公報)などの公知の抗体のほか、本発明における抗体(#23-57-137-1抗体)などが挙げられる。なお、抗体はポリクローナル抗体でもよいがモノクローナル抗体であることが好ましい。また、PTHrPアンタゴニストとしては、ポリペプチドや低分子を含むが、例えばPTHrPに対して拮抗的にPTHrP受容体に結合する物質、例えば特開平7-165790号公報、Peptides (UNITED STATE

S) 1995, 16 (6) 1031-1037、Biochemistry (UNITED ST ATES) Apr.281992, 31 (16) 4026-4033、特表平5-50909 8号公報に記載のPTHrPアンタゴニスト活性を有するポリペプチドが挙げられる。また、上記例示のポリペプチドのうち、少なくとも1個のアミノ酸が欠失、置換、付加、挿入されたポリペプチドで、同等のPTHrPアンタゴニスト活性を有するものも本発明のPTHrPアンタゴニストに含まれる。本発明では、「PTHrPとPTHrP受容体との結合を阻害する物質」として抗PTHrP抗体を例に説明する。

【0011】1. 抗PTHrP抗体

本発明で使用される抗PTHrP坑体は、悪液質の治療効果を有するものであれば、その由来、種類(モノクローナル、ポリクローナル)および形状を問うものではない。 【0012】本発明で使用される抗PTHrP坑体は、公知の手段を用いてポリクローナルまたはモノクローナル抗体として得ることができる。本発明で使用される抗PTHrP坑体として、特に哺乳動物由来のモノクローナル抗体が好ましい。哺乳動物由来のモノクローナル抗体が好ましい。哺乳動物由来のモノクローナル抗体が好ましい。哺乳動物由来のモノクローナル抗体は、ハイブリドーマに産生されるもの、および遺伝子工学的手20法により抗体遺伝子を含む発現ベクターで形質転換した宿主に産生されるものを含む。この抗体はPTHrPと結合することにより、PTHrPがPTH/PTHrP受容体に結合するのを阻害してPTHrPのシグナル伝達を遮断し、PTHrPの生物学的活性を阻害する抗体である。

[0013] このような抗体としては、ハイブリドーマクローン#23-57-137-1により産生される#23-57-137-1抗体が挙げられる。なお、ハイブリドーマクローン#23-57-137-1 は、mouse_mouse hybridoma #23-57-137-1 として、工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県つくは市東1丁目1番3号)に、平成8年8月15日に、FERM BP-5631としてブダペスト条約に基づき国際寄託されている。

【0014】2.抗体産生ハイブリドーマ

モノクローナル抗体産生ハイブリドーマは、基本的には公知技術を使用し、以下のようにして作製できる。すなわち、PTHrPを感作抗原として使用して、これを通常の免疫方法にしたがって免疫し、得られる免疫細胞を通常の細胞融合法によって公知の親細胞と融合させ、通常のスクリーニング法により、モノクローナルな抗体産生細 40 胞をスクリーニングすることによって作製できる。

【0015】具体的には、モノクローナル抗体を作製するには次のようにすればよい。まず、抗体取得の感作抗原として使用されるヒトPTHrPを、Suva, L. J. et al., Science (1987) 237, 893に開示されたPTHrP遺伝子/アミノ酸配列を発現することによって得る。すなわち、PTHrPをコードする遺伝子配列を公知の発現ベクター系に挿入して適当な宿主細胞を形質転換させた後、その宿主細胞中または培養上清中から目的のPTHrPタンパク質を公知の方法で精製する。

【0016】次に、この精製PTHrPタンパク質を感作抗原として用いる。あるいは、PTHrPのN末端の34個のペプチドについて、化学合成により作製することもでき、これを感作抗原として使用することもできる。

【0017】感作抗原で免疫される哺乳動物としては、特に限定されるものではないが、細胞融合に使用する親細胞との適合性を考慮して選択するのが好ましく、一般的にはげっ歯類の動物、例えば、マウス、ラット、ハムスター、あるいはウサギ、サル等が使用される。

【0018】感作抗原を動物に免疫するには、公知の方法にしたがって行われる。例えば、一般的方法として、感作抗原を哺乳動物の腹腔内または皮下に注射することにより行われる。具体的には、感作抗原をPBS(Phosphate-Buffered Saline)や生理食塩水等で適当量に希釈、懸濁したものを所望により通常のアジュバント、例えばフロイント完全アジュバントを適量混合し、乳化後、哺乳動物に4-21日毎に数回投与する。また、感作抗原免疫時に適当な担体を使用することもできる。このように免疫し、血清中に所望の抗体レベルが上昇するのを確認した後に、哺乳動物から免疫細胞を採取し、細胞融合に付されるが、好ましい免疫細胞としては、特に脾細胞が挙げられる。

[0019]前記免疫細胞と融合される他方の親細胞として、哺乳動物のミエローマ細胞株、例えば、P3 (P3x63A q8.653) (J. Immol. (1979) 123, 1548-1550)、P3x63Aq8U.1 (Current Topics inMicrobiology and Immunology (1978) 81, 1-7)、NS-1 (Kohler. G. and Milstein, C. Eur. J. Immunol. (1976) 6, 511-519)、MPC-11 (Margulies. D. H.et al., Cell (1976) 8, 405-41 5)、SP2/0 (Shulman, M. et al., Nature (1978) 27 6, 269-270)、FO (de St. Groth, S. F. et al., J. Immunol. Methods (1980) 35, 1-21)、S194 (Trowbridge, I. S. J. Exp. Med. (1978) 148, 313-323)、R210 (Galfre, G. et al., Nature (1979) 277, 131-133)等が好適に使用される。

【0020】前記免疫細胞とミエローマ細胞との細胞融合は、基本的には公知の方法、たとえば、ミルステインらの方法(Kohler. G. and Milstein, C.、Methods Enz vmol. (1981) 73, 3-46)等に準じて行うことができる。より具体的には、前記細胞融合は、例えば細胞融合促進剤の存在下に通常の栄養培養液中で実施される。融合促進剤としては、例えばボリエチレングリコール(PEG)、センダイウィルス(HVJ)等が使用され、更に所望により融合効率を高めるためにジメチルスルホキシド等の補助剤を添加使用することもできる。

【0021】免疫細胞とミエローマ細胞との使用割合は 任意に設定することができる。例えば、ミエローマ細胞 に対して免疫細胞を1-10倍とするのが好ましい。前記細 50 胞融合に用いる培養液としては、例えば、前記ミエロー

マ細胞株の増殖に好適なRPMI1640培養液、MEM培養液、 その他、この種の細胞培養に用いられる通常の培養液が 使用可能であり、さらに、牛胎児血清 (FCS) 等の血清 補液を併用することもできる。

【0022】細胞融合は、前記免疫細胞とミエローマ細 胞との所定量を前記培養液中でよく混合し、予め3プC程 度に加温したPEC溶液 (例えば平均分子量1000-6000程 度) を通常30-60% (w/v) の濃度で添加し、混合するこ とによって目的とする融合細胞(ハイブリドーマ)を形 成する。続いて、適当な培養液を逐次添加し、遠心して 10 上清を除去する操作を繰り返すことによりハイブリドー マの生育に好ましくない細胞融合剤等を除去する。

【0023】このようにして得られたハイブリドーマ は、通常の選択培養液、例えばHAT培養液(ヒポキサン チン、アミノプテリンおよびチミジンを含む培養液)で 培養することにより選択される。上記HAT培養液での培 養は、目的とするハイブリドーマ以外の細胞(非融合細 胞) が死滅するのに十分な時間(通常、数日~数週間) 継続する。ついで、通常の限界希釈法を実施し、目的と する抗体を産生するハイブリドーマのスクリーニングお 20 よび単一クローニングを行う。

【0024】また、ヒト以外の動物に抗原を免疫して上 記ハイブリドーマを得る他に、ヒトリンパ球をin vitro でPTHrPに感作し、感作リンパ球をヒト由来の永久分裂 能を有するミエローマ細胞と融合させ、PTHrPへの結合 活性を有する所望のヒト抗体を得ることもできる(特公 平1-59878号公報参照)。さらに、ヒト抗体遺伝子の全 てのレバートリーを有するトランスジェニック動物に抗 原となるPTHrPを投与して抗PTHrP抗体産生細胞を取得 し、これを不死化させた細胞からPTHrPに対するヒト抗 体を取得してもよい (国際特許出願公開番号WO 94/2558 5 号公報、WO 93/12227 号公報、WO 92/03918 号公報、 WO 94/02602 号公報参照)。

【0025】とのようにして作製されるモノクローナル 抗体を産生するハイブリドーマは、通常の培養液中で継 代培養することが可能であり、また、液体窒素中で長期 保存することが可能である。当該ハイブリドーマからモ ノクローナル抗体を取得するには、当該ハイブリドーマ を通常の方法にしたがい培養し、その培養上清として得 る方法、あるいはハイブリドーマをこれと適合性がある 哺乳動物に投与して増殖させ、その腹水として得る方法 などが採用される。前者の方法は、高純度の抗体を得る のに適しており、一方、後者の方法は、抗体の大量生産 に適している。

【0026】3.組換え型抗体

本発明では、モノクローナル抗体として、抗体遺伝子を ハイブリドーマからクローニングし、適当なベクターに 組み込んで、これを宿主に導入し、遺伝子組換え技術を 用いて産生させた組換え型のものを用いることができる (1990) 192, 767-775, 1990参照)。

【0027】具体的には、抗PTHrP抗体を産生するハイ ブリドーマから、抗PTHrP抗体の可変(V)領域をコード するmRNAを単離する。mRNAの単離は、公知の方法、例え は、グアニジン超遠心法(Chirowin, J. M. et al., Bi ochemistry (1979) 18, 5294-5299)、AGPC法(Chomczy nski, P.et al., Anal. Biochem. (1987) 162, 156-15 9)等により行って全RNAを調製し、mRNA Purification Kit (Pharmacia製)等を使用して目的のmRNAを調製す る。また、QuickPrep mRNA Purification Kit (Pharma cia製)を用いることによりmRNAを直接調製することが できる。

【0028】得られたmRNAから逆転写酵素を用いて抗体 V領域のcDNAを合成する。cDNAの合成は、AMV Reverse T ranscriptase First-strand cDNA Synthesis Kit (生化 学工業社製)等を用いて行う。また、cDNAの合成および 増幅を行うには、5'-AmpliFINDER RACE Kit (Clontech 製) およびPCRを用いた5'-RACE法 (Frohman, M. A.et a 1., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1988) 85, 8998-900 2. Belyavsky, A.et al., Nucleic Acids Res. (1989) 17, 2919-2932) 等を使用することができる。

【0029】得られたPCR産物から目的とするDNA断片を 精製し、ベクターDNAと連結する。さらに、これより組 換えベクターを作製し、大腸菌等に導入してコロニーを 選択して所望の組換えベクターを調製する。そして、目 的とするDNAの塩基配列を公知の方法、例えば、ジデオ キシヌクレオチドチェインターミネーション法により確 認する。

【0030】目的とする抗PTHrP抗体のV領域をコードす るDNAを得たのち、これを、所望の抗体定常領域(C領 域)をコードするDNAを含有する発現ベクターへ組み込 む。本発明で使用される抗PTHrP抗体を製造するには、 抗体遺伝子を発現制御領域、例えば、エンハンサー、ブ ロモーターの制御のもとで発現するよう発現ベクターに 組み込む。次に、この発現ベクターにより、宿主細胞を 形質転換し、抗体を発現させる。

【0031】抗体遺伝子の発現は、抗体重鎖(H鎖)ま たは軽鎖(L鎖)をコードするDNAを別々に発現ベクター に組み込んで宿主細胞を同時形質転換させてもよいし、 あるいはH鎖およびL鎖をコードするDNAを単一の発現べ クターに組み込んで宿主細胞を形質転換させてもよい (WO 94/11523 号公報参照)。

【0032】また、組換え型抗体の産生には上記宿主細 胞だけではなく、トランスジェニック動物を使用するこ とができる。例えば、抗体遺伝子を、乳汁中に固有に産 生される蛋白質(ヤギβカゼインなど)をコードする遺 伝子の途中に挿入して融合遺伝子として調製する。 抗体 遺伝子が挿入された融合遺伝子を含むDM断片をヤギの 胚へ注入し、この胚を雌のヤギへ導入する。胚を受容し (例えば、Vandamme, A. M. et al., Eur. J. Biochem. 50 たヤギから生まれるトランスジェニックヤギまたはその

子孫が産生する乳汁から所望の抗体を得る。また、トラ ンスジェニックヤギから産生される所望の抗体を含む乳 汁量を増加させるために、適宜ホルモンをトランスジェ ニックヤギに使用してもよい (Ebert, K.M. et al., Bi o/Technology (1994) 12, 699-702) .

【0033】4.改変抗体

本発明では、上記抗体のほかに、ヒトに対する異種抗原 性を低下させること等を目的として人為的に改変した遺 伝子組換え型抗体、例えば、キメラ抗体、ヒト型化 (Hu manized) 抗体を使用できる。これらの改変抗体は、既 知の方法を用いて製造することができる。キメラ抗体 は、前記のようにして得た抗体V領域をコードするDNAを ヒト抗体C領域をコードするDNAと連結し、これを発現べ クターに組み込んで宿主に導入し産生させることにより 得られる。この既知の方法を用いて、本発明に有用なキ メラ抗体を得ることができる。

【0034】ヒト型化抗体は、再構成(reshaped)ヒト 抗体とも称され、これは、ヒト以外の哺乳動物、例えば マウス抗体の相補性決定領域 (CDR; complementarity d etermining region)をヒト抗体の相補性決定領域へ移 植したものであり、その一般的な遺伝子組換え手法も知 られている(欧州特許出願公開番号EP 125023号公報、W 0 96/02576 号公報参照)。

【0035】具体的には、マウス抗体のCDRとヒト抗体 のフレームワーク領域(framework region: FR)とを連 結するように設計したDNA配列を、CDR及びFR両方の末端 領域にオーバーラップする部分を有するように作製した 数個のオリゴヌクレオチドをプライマーとして用いてPC R法により合成する。得られたDNAをヒト抗体C領域をコ ードするDNAと連結し、次いで発現べクターに組み込ん で、これを宿主に導入し産生させることによりヒト型化 抗体が得られる(EP 239400号公報、WO 96/02576 号公 報参照)。

【0036】CDRを介して連結されるヒト抗体のフレー ムワーク領域は、相補性決定領域が良好な抗原結合部位 を形成するものが選択される。必要に応じ、再構成ヒト 抗体の相補性決定領域が適切な抗原結合部位を形成する ように、抗体の可変領域におけるフレームワーク領域の アミノ酸を置換してもよい (Sato, K.et al., CancerRe s. (1993) 53, 851-856).

【0037】キメラ抗体及びヒト型化抗体のC領域に は、ヒト抗体のものが使用され、例えばH鎖では、Cァ 1、Cγ2、Cγ3、Cγ4を、L鎖ではCκ、Cλを 使用することができる。また、抗体またはその産生の安 定性を改善するために、ヒト抗体C領域を修飾してもよ

【0038】キメラ抗体は、ヒト以外の哺乳動物由来抗 体の可変領域とヒト抗体由来の定常領域とからなる。一 方、ヒト型化抗体は、ヒト以外の哺乳動物由来抗体の相

よびC領域とからなる。ヒト型化抗体はヒト体内におけ る抗原性が低下されているため、本発明の治療剤の有効 成分として有用である。

【0039】本発明に使用できるヒト型化抗体としては ヒト型化#23-57-137-1抗体が挙げられる。ヒト型化#23-57-137-1抗体は、マウス由来の#23-57-137-1抗体の相補 性決定領域を、L鎖についてはヒト抗体HSU03868 (GEN-BANK, Deftos M5, Scand. J. Immunol., 39, 95-103, 1994) 由来の3つのFR断片 (FR1、FR2およびFR3) 並び にヒト抗体525755 (NBRF-PDB) 由来のFR断片 (FR4) に 連結したものであり、H鎖についてはヒト抗体S31679 (NBRF-PDB, Cuisinier AM5, Eur. J. Immunol., 23, 110-118, 1993) のフレームワーク領域と連結し、抗原 結合活性を有するようにフレームワーク領域のアミノ酸 残基を一部置換したものである。

【0040】なお、ヒト型化#23-57-137-1抗体のし鎖ま たはH鎖をコードするDNAを含むプラスミドを有する大 賜菌は、工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県つ くば市東1丁目1番3号)に、平成8年8月15日に、H 鎖をコードするDNAを含むプラスミドを有する大腸菌で 20 あるEscherichia coli JM109 (hMBC1HcDNA/pUC19) に ついてはFERM BP-5629として、し鎖をコードするDNAを 含むプラスミドを有する大腸菌であるEscherichia coli JM109 (hMBC1Lq \lambda /pUC19) についてはFERM BP-5630と して、ブダベスト条約に基づきそれぞれ国際寄託されて いる。

【0041】5. 抗体修飾物

本発明で使用される抗体は、PTHrPに結合し、PTHrPの活 性を阻害するかぎり、抗体の断片又はその修飾物であっ てよい。例えば、抗体の断片としては、Fab、F(a b')』、Fv、またはH鎖若しくはL鎖のFvを適当なリン カーで連結させたシングルチェインFv (scFv) が挙げら れる。具体的には、抗体を酵素、例えばパパイン、ペプ シンで処理し抗体断片を生成させるか、または、これら 抗体断片をコードする遺伝子を構築し、これを発現ベク ターに導入した後、適当な宿主細胞で発現させる(例え ば、Co, M.S. et al., J. Immunol. (1994) 152, 2968-2976. Better, M. & Horwitz, A. H. Methods in Enzym ology (1989) 178, 476-496, Academic Press, Inc., P lueckthun, A. & Skerra, A. Methods in Enzymology (1989) 178, 476-496, Academic Press, Inc., Lamov i, E., Methods in Enzymology (1989) 121, 652-663. Rousseaux, J. et al., Methods in Enzymology (198 9) 121, 663-669. Bird, R. E. et al., TIBTECH (199 1) 9, 132-137参照)。

【0042】scFvは、抗体のH鎖V領域とL鎖V領域とを連 結することにより得られる。このscFvにおいて、H鎖V領 域とL鎖V領域は、リンカー、好ましくはペプチドリンカ ーを介して連結される (Huston, J. S. et al., Proc. 補性決定領域と、ヒト抗体由来のフレームワーク領域は 50 Natl. Acad. Sci. U.S.A. (1988) 85, 5879-5883)。sc FVにおけるH鎖V領域およびL鎖V領域は、本明細書に抗体 として記載されたもののいずれの由来であってもよい。 V領域を連結するペプチドリンカーとしては、例えばア ミノ酸12-19残基からなる任意の一本鎖ペプチドが用い **られる。**

【0043】scFvをコードするDNAは、前記抗体のH鎖ま たはH鎖V領域をコードするDNA、およびL鎖またはL鎖V領 域をコードするDNAのうち、それらの配列のうちの全部 又は所望のアミノ酸配列をコードするDNA部分を鋳型と し、その両端を規定するプライマー対を用いてPCR法に より増幅し、次いで、さらにペプチドリンカー部分をコ ードするDNA、およびその両端が各々H鎖、L鎖と連結さ れるように規定するライマー対を組み合せて増幅するこ とにより得られる。

【0044】また、一旦scFvをコードするDNAが作製さ れると、それらを含有する発現ベクター、および該発現 ベクターにより形質転換された宿主を常法に従って得る ことができ、また、その宿主を用いることにより、常法 に従ってscFvを得ることができる。これら抗体の断片 は、前記と同様にしてその遺伝子を取得し発現させ、宿 20 主により産生させることができる。本発明における「抗 体」にはこれらの抗体の断片も包含される。

【0045】抗体の修飾物として、ポリエチレングリコ ール(PEG)等の各種分子と結合した抗PTHrP抗体を使用 することもできる。本発明における「抗体」にはこれら の抗体修飾物も包含される。とのような抗体修飾物は、 得られた抗体に化学的な修飾を施すことによって得るこ とができる。なお、抗体の修飾方法はこの分野において すでに確立されている。

【0046】6. 組換え型抗体または改変抗体の発現お 30

前記のように構築した抗体遺伝子は、公知の方法により 発現させ、取得することができる。哺乳類細胞の場合、 常用される有用なプロモーター、発現させる抗体遺伝 子、その3'側下流にポリAシグナルを機能的に結合させ て発現させることができる。例えばプロモーター/エン ハンサーとしては、ヒトサイトメガロウィルス前期プロ モーター/エンハンサー (human cytomegalovirus imm ediate early promoter/enhancer) を挙げることができ

【0047】また、その他に本発明で使用される抗体発 現に使用できるプロモーター/エンハンサーとして、レ トロウィルス、ポリオーマウィルス、アデノウィルス、 シミアンウィルス40 (SV 40) 等のウィルスプロモータ ー/エンハンサー、あるいはヒトエロンゲーションファ クター1lpha(HEF1lpha)などの哺乳類細胞由来のプロモー ター/エンハンサー等が挙げられる。

【0048】SV 40プロモーター/エンハンサーを使用 する場合はMulliganらの方法(Nature (1979) 277, 10 を使用する場合はMizushimaらの方法(Nucleic Acids R es.(1990)18,5322)により、容易に遺伝子発現を行 うことができる。

【0049】大腸菌の場合、常用される有用なプロモー ター、抗体分泌のためのシグナル配列及び発現させる抗 体遺伝子を機能的に結合させて当該遺伝子を発現させる ことができる。プロモーターとしては、例えばlaczプロ モーター、araBプロモーターを挙げることができる。1a czプロモーターを使用する場合はWardらの方法(Nature (1098) 341, 544-546; FASEB J. (1992) 6, 2422-242 7) により、あるいはaraBプロモーターを使用する場合 はBetterらの方法 (Science (1988) 240, 1041-1043) により発現することができる。

【0050】抗体分泌のためのシグナル配列としては、 大腸菌のペリプラズムに産生させる場合、pe1Bシグナル 配列(Lei, S. P. et al J. Bacteriol.(1987)169, 4 379)を使用すればよい。そして、ベリプラズムに産生 された抗体を分離した後、抗体の構造を適切に組み直し て (refold) 使用する。

【0051】複製起源としては、SV 40、ポリオーマウ ィルス、アデノウィルス、ウシバビローマウィルス(BP V) 等の由来のものを用いることができ、さらに、宿主 細胞系で遺伝子コピー数増幅のため、発現ベクターは、 選択マーカーとしてアミノグリコシドトランスフェラー ゼ(APH)遺伝子、チミジンキナーゼ(TK)遺伝子、大 腸菌キサンチングアニンホスホリボシルトランスフェラ ーゼ(Ecoapt)遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素(dhfr) 遺伝子等を含むことができる。

【0052】本発明で使用される抗体の製造のために、 任意の発現系、例えば真核細胞又は原核細胞系を使用す ることができる。真核細胞としては、例えば樹立された 哺乳類細胞系、昆虫細胞系、真糸状菌細胞および酵母細 胞などの動物細胞等が挙げられ、原核細胞としては、例 えば大陽菌細胞等の細菌細胞が挙げられる。好ましく は、本発明で使用される抗体は、哺乳類細胞、例えばCH O、COS、ミエローマ、BHK、Vero、HeLa細胞中で発現さ れる。

【0053】次に、形質転換された宿主細胞をin vitro またはin vivoで培養して目的とする抗体を産生させ 40 る。宿主細胞の培養は公知の方法に従い行う。例えば、 培養液として、DMEM、MEM、RPMI1640、IMDMを使用する ことができ、牛胎児血清 (FCS) 等の血清補液を併用す ることもできる。

【0054】7. 抗体の分離、精製

前記のように発現、産生された抗体は、細胞、宿主動物 から分離し均一にまで精製することができる。本発明で 使用される抗体の分離、精製はアフィニティーカラムを 用いて行うことができる。例えば、ブロティンAカラム を用いたカラムとして、Hyper D、POROS、Sepharose F. 8)により、また、HEF1lphaプロモーター/エンハンサー 50 F.(Pharmacia製)等が挙げられる。その他、通常のタ

ンパク質で使用されている分離、精製方法を使用すればよく、何ら限定されるものではない。例えば、上記アフィニティーカラム以外のクロマトグラフィーカラム、フィルター、限外濾過、塩析、透析等を適宜選択、組み合わせることにより、抗体を分離、精製することができる(Antibodies A LaboratoryManual Ed Harlow, David Lane, Cold Spring Harbor Laboratory, 1988)。

【0055】8. 抗体の活性の確認

本発明で使用される抗体の抗原結合活性(Antibodies A Laboratory Manual.Ed Harlow, David Lane, Cold Spr 10 ing Harbor Laboratory, 1988)、リガンドレセプター結合阻害活性(Harada, A. et al., International Immunology(1993)5, 681–690)の測定には公知の手段を使用することができる。

【0056】本発明で使用される抗PTHrP抗体の抗原結台活性を測定する方法として、ELISA(酵素結合免疫吸着検定法)、EIA(酵素免疫測定法)、RIA(放射免疫測定法)あるいは蛍光抗体法を用いることができる。例えば、酵素免疫測定法を用いる場合、PTHrP(1-34)をコーティングしたプレートに、抗PTHrP抗体を含む試料、例えば、抗PTHrP抗体産生細胞の培養上清や精製抗体を加える。アルカリフォスファターゼ等の酵素で標識した二次抗体を添加し、プレートをインキュベートし、洗浄した後、p-ニトロフェニル燐酸などの酵素基質を加えて吸光度を測定することで抗原結合活性を評価することができる。本発明で使用される抗体の活性を確認するには、抗PTHrP抗体の中和活性を測定する。

【0057】9. 投与方法および製剤

本発明の治療剤は、悪液質に対する治療又は改善を目的として使用される。また、悪液質の種類は癌由来のもの30であるか否かを問わない。例えば、癌由来のものとして、J. Urol. (UNITED STATES) Mar 1995, 153 (3 Pt 1) p854-857、Langenbecks Arch. Chir. Suppl II Verh Dtsch Ges Chir (GERWANY) 1990, p261-265、Oncology (SWITZERLAND) 1990, 47 (1) p87-91、Int. J. Pancre atol. (UNITED STATES) Aug-Nov 1990, 7 (1-3) p141-150、J. Natl. Cancer Inst. (UNITEDSTATES) Dec 19, 1990,82 (24) p1922-1926などに記載の悪液質が挙げられる

【0058】また、癌由来でないものとして、JPEN J. Parenter. Enteral Nutr. (UNITEDSTATES) Nov-Dec 1990, 14(6) p605-609、Chest (UNITED STATES) Nov 1990, 98(5) p1091-1094、Bone Marrow Transplant. (ENGLAND) Jul 1990, 6(1) p53-57などに記載の悪液質が挙げられる。

【0059】本発明の抗PTHrP抗体を有効成分として含有する治療剤は、経口、非経口投与のいずれでも可能であるが、好ましくは非経口投与であり、具体的には経肺剤型(例えばネフライザーなどの器具を用いた経肺投与剤)、経鼻投与剤型、経皮投与剤型(例えば軟膏、クリ

14HH-11-0005

12

ーム剤)、注射剤型等が挙げられる。注射剤型の例としては、例えば点滴等の静脈内注射、筋肉内注射、腹腔内注射、皮下注射等により全身又は局部的に投与することができる。また、患者の年齢、症状により適宜投与方法を選択することができる。有効投与量は、一回につき体重1kqあたり0.001mg から1000mg/の範囲で選ばれる。あるいは、患者あたり0.01~100000mg/bodyの投与量を選ぶことができる。しかしながら、本発明の抗PTHrP抗体を含有する治療剤はこれらの投与量に制限されるものではない。

【0060】また、投与時期としては、悪液質が生ずる前後を問わず投与してもよく、あるいは体重減少が予測される時に投与してもよい。本発明の抗PTHrP抗体を有効成分として含有する治療剤は、常法にしたがって製剤化することができ(Remington's Pharmaceutical Science, latest edition, Mark Publishing Company, Easton,米国)、医薬的に許容される担体や添加物を共に含むものであってもよい。

【0061】 このような担体および医薬添加物の例として、水、医薬的に許容される有機溶剤、コラーゲン、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシビニルポリマー、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリアクリル酸ナトリウム、アルギン酸ナトリウム、水溶性デキストラン、カルボキシメチルスターチナトリウム、ベクチン、メチルセルロース、エチルセルロース、キサンタンガム、アラビアゴム、カゼイン、寒天、ポリエチレングリコール、ジグリセリン、グリセリン、プロビレングリコール、ワセリン、パラフィン、ステアリルアルコール、ステアリン酸、ヒト血清アルブミ30ン(HSA)、マンニトール、ソルビトール、ラクトース、医薬添加物として許容される界面活性剤等が挙げられる。

【0062】実際の添加物は、本発明治療剤の剤型に応じて上記の中から単独で又は適宜組み合わせて選ばれるが、もちろんこれらに限定するものではない。例えば、注射用製剤として使用する場合、精製された抗PTHr中抗体を溶剤、例えば生理食塩水、緩衝液、ブドウ糖溶液等に溶解し、これに吸着防止剤、例えばTween80、Tween2の、ゼラチン、ヒト血清アルブミン等を加えたものを使り、ガラチン、ヒト血清アルブミン等を加えたものを使り、ガラチン、ヒト血清アルブミン等を加えたものを使り、ガラチン、ヒト血清アルブミン等を加えたものを使り、ガラチン、ヒト血清アルブミン等を加えたものを使り、ガラチン、ヒト血清アルブミン等を加えたものを使り、ガラチン、ヒト血清アルブミン等を加えたものを使り、ガードウ糖等の糖アルコールや糖類を使用することができる。

[0063]

【実施例】以下、参考例および実施例により本発明をさ らに具体的に説明する。但し、本発明は、これら実施例 等にその技術的範囲を限定するものではない。

〔実施例1〕悪液質モデル動物での薬効試験

剤)、経鼻投与剤型、経皮投与剤型(例えば軟膏、クリ 50 ヒト腫瘍-ヌードマウス移植系の悪液質モデル動物を用

いて、PTHrPに対するマウスモノクローナル抗体の悪液質に対する治療効果を検討した。モデル動物としてヒトロ腔底癌CCC-1((財)実験動物中央研究所より購入)を移植したヌードマウスを用いた。ヒトロ腔底癌CCC-1を移植されたヌードマウスは、腫瘍の増加に伴い血中カルシウム濃度が上昇し、体重減少や運動量の低下などの悪液質症状を発症する。ヒトロ腔底癌CCC-1によって引き起こされる悪液質症状を、マウスモノクローナル抗体が改善することを、血中カルシウム濃度、体重および延命効果を指標にして評価した。

【0064】ヒト□腔底癌OCC-1の継代は、BALB/c-nu/nuヌードマウス(日本クレア)を用いてin vivoで行った。薬効評価には、6週齢雄性BALB/c-nu/nuヌードマウス(日本クレア)を購入し、1週間の馴化の後、7週齢の動物を使用した。悪液質モデル動物の作製および群分けは、以下のようにして行った。すなわち、継代しているヒト□腔底癌OCC-1を摘出し、3mm角ブロックに細かく刻んだ腫瘍塊をマウスの脇腹皮下に1匹あたり1個ずつ移植した。腫瘍塊移植後、10日目に腫瘍体積が十分に大きくなったのを確認した後、血中カルシウム濃度、体重および腫瘍体積を指標として各指標が平均化するように群分けし、悪液質モデル動物とした。悪液質に対する治療効果の検討は、以下のようにして行った。

【0065】(1)生存期間の観察

延命効果の検討では、マウスモノクローナル抗体を週2回投与して、生存期間の観察を行った。また、既に高カルシウム血症治療薬として処方されているバミドロネート(アレディア)を、15mg/Kgの用量で尾静脈内に単回投与した。対照として、リン酸バッファー生理食塩水(PBS)を0.2ml/mouseで尾静脈内に週2回投与した。そ 30の結果を図1に示す。

【0066】(2)血中カルシウム濃度の観察上記で作製、群分けした悪液質モデル動物に、マウス1匹あたり10μqまたは100μαのPTH-Pに対するマウスモノクローナル抗体を尾静脈内に2日おきに2回投与した。また、既に高カルシウム血症治療薬として処方されているパミドロネート(アレディア)を、15mq/Kqの用量で尾静脈内に単回投与した。対照として、リン酸バッファー生理食塩水(PBS)を0.2ml/mouseで尾静脈内に2日おきに2回投与した。

【0067】(3)血中カルシウムの測定マウスモノクローナル抗体投与後、1日および4日目に血中カルシウム濃度を測定し、各抗体の薬効評価を行った。血中カルシウム濃度は、眼窩よりヘマトクリット管で採血し、643自動Ca/pHアナライザー(CIBA-CORNING)を用いて全血イオン化カルシウム濃度として測定した。体重は、抗体投与後4日目まで毎日測定した。その結果を、図2および図3に示す。

【0068】(4)腫瘍重量の測定

腫瘍体積は、抗体投与後4日目に、腫瘍の長径 (a mm)

および短径 (b mm) を測定し、ギャランの計算式abl/2 により腫瘍体積として算出した。その結果を、図4に示す。

【0069】以上の結果より、血中カルシウム濃度については、抗体濃度10μqでは、バミドロネート投与群と差がないたも関わらず、悪性腫瘍に伴う体重減少をパミドロネート投与群又は対照群に比べて抑制した。抗体濃度100μqを投与した群では、血中カルシウム濃度の上昇をパミドロネート投与群又は対照群に比べて抑制し、体重減少もパミドロネート投与群又は対照群に比べて抑制した。また、抗PHrP中和抗体100μqを週2回投与した群では、パミドロネート投与群又は対照群に比べて有意な生存期間の延長(p=0.0003: Loq Rank test)が認められた。このことから、PTHrPKと対する中和マウスモノクローナル抗体は体重減少抑制、生存期間の延長など既存の高カルシウム血症治療薬にはない効果を有する。したがって本抗体の悪性腫瘍に伴う悪液質の治療薬としての有用性が示された。

【0070】 [実施例2] 高カルシウム血症・悪液質モデル動物での薬効試験

ヒト腫瘍-ヌードマウス移植系の悪液質モデル動物を用いて、PTHrPC対するヒト型化抗体バージョンqの悪液質に対する治療効果を検討した。モデル動物としてヒト口腔底癌OCC-1((財)実験動物中央研究所より購入)を移植したヌードマウスを用いた。ヒト口腔底癌OCC-1を移植されたヌードマウスは、腫瘍の増加に伴い血中カルシウム濃度が上昇し、体重減少や運動量の低下などの悪液質症状を発症する。ヒト口腔底癌OCC-1によって引き起こされる悪液質症状を、ヒト型化抗体バージョンqが改善することを、血中カルシウム濃度、体重および延命効果を指標にして評価した。

【0071】ヒト□腔底癌OCC-1の継代は、BALB/c-nu/nuヌードマウス(日本クレア)を用いてin vivoで行った。薬効評価には、6週齢雄性BALB/c-nu/nuヌードマウス(日本クレア)を購入し、1週間の馴化の後、7週齢の動物を使用した。悪液質モデル動物の作製および群分けは、以下のようにして行った。すなわち、継代しているヒト□腔底癌OCC-1を摘出し、3 m m 角ブロックに細かく刻んだ腫瘍塊をマウスの脇腹皮下に1 匹あたり1 個 ずつ移植した。腫瘍塊移植後、10日目に腫瘍体積が十分に大きくなったのを確認した後、腫瘍体積、血中カルシウム濃度および体重を指標として各指標が平均化するように群分けし、悪液質モデル動物とした。悪液質に対する治療効果の検討は、以下のようにして行った。

【0072】(1)生存期間の観察

延命効果の検討では、ヒト型化抗体バージョン q を週2 回尾静脈内に投与して、生存期間の観察を行った。対照 として、リン酸バッファー生理食塩水 (PBS) を0.1m1/m ouseで尾静脈内に週2回投与した。その結果を図16と示 50 す。

【0073】(2) 血中カルシウム濃度の観察 上記で作製、群分けした悪液質モデル動物に、マウス1 匹あたり10μqまたは100μαのヒト型化抗体バージョン

q を尾静脈内に2日あけて2回投与した。対照として、リン酸パッファー生理食塩水(PBS)を0.1ml/mouseで同様に投与した。

【0074】(3)血中カルシウムの測定

ヒト型化抗体バージョン q 初回投与後、1日および4日目に血中カルシウム濃度を測定し、抗体の薬効評価を行った。血中カルシウム濃度は、眼窩よりヘマトクリット管で採血し、643自動Ca/pHアナライザー(CHIRON)を用いて全血イオン化カルシウム濃度として測定した。体重は、4日目まで毎日測定した。その結果を、図17および図18に示す。

(4) 腫瘍重量の測定

腫瘍体積は、初回投与時および4日目に、腫瘍の長径 (amm) および短径 (bmm) を測定し、ギャランの計算式ab²/2により算出した。その結果を図19に示す。

【0075】以上の結果のように、ヒト型化抗体バージョン qを10μ qあるいは100μ qを投与することで、悪性腫瘍に伴う血中カルシウム濃度の上昇及び体重の減少は対照群に比べて抑制された。また、ヒト型化抗体バージョン qを100μ g、週2回投与し続けた場合、対照群に比べて有意な生存期間の延長(p=0.0108: Log Rank test)が認められた。今回のヒト型化抗体バージョン qの悪性腫瘍に伴う悪液質モデル動物に対する効果は、すでに報告したマウスモノクローナル抗体の効果と同様のものであった。このことから、本抗体の悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症・悪液質の治療薬としての有用性が示された。

【0076】〔参考例1〕

抗PTHrP(1-34)マウスモノクローナル抗体産 生ハイブリドーマの作製

ヒトPTHrP(1-34)(配列番号75)に対するモノクローナル抗体産生ハイブリドーマ#23-57-154 および#23-57-137-1を、佐藤幹二らにより作製された(Sato, K. et al., J. Bone Miner. Res. 8, 849-860, 199 3)。免疫原として使用するために、PTHrP(1-34)(Peninsula 製)とキャリアータンパクであるサイログロブリンをカルボジイミド(Dojinn)を用いて結合 40 した。サイログロブリンと結合したPTHrP(1-34)を透析し、タンパク濃度として2 μ q/mlとなるように調製した後、フロイントアジュバント(Difco)と1:1で混合し、エマルジョン作製後、16匹の雌性BALB/Cマウスの背部皮下又は腹腔内に動物あたり100 μ gを11回免疫した。初回免疫は、フロイント完全アジュバントを用い、二回目以降の追加免疫にはフロイント不完全アジュバントを使用した。

【0077】免疫したマウスの血清中の抗体価の測定 kit (CLONETECH社)を用い、操作はキット添付の処方は、以下の方法で行った。すなわち、マウス尾静脈より 50 にしたがって行った。c DNA合成に使用するプライマー

採血し、血清分離後R 1 Aバッファーで希釈した抗血清 と125I 標識PTH r P (1-34) を混合し、結合活性 を測定した。抗体価の上昇したマウスの腹腔に、キャリアータンパクを結合していないPTH r P (1-34) を動物あたり 50μ g を最終免疫した。

【0078】最終免疫3日目にマウスを屠殺し、脾臓を 摘出後、脾臓細胞とマウスミエローマ細胞株P3x63Ag8U。 1を50%ポリエチレングリコール4000を用いる常法にし たがって細胞融合した。細胞融合した細胞を2×10'/ ウェルの細胞数で85枚の96六プレートに蒔き込んだ。ハ イブリドーマの選別はHAT培地を用いて行った。 【0079】ハイブリドーマのスクリーニングは、HA T培地中で生育の認められた穴の培養上清を固相化R! A法にてPTHrP認識抗体の有無を測定し選択するこ とにより行った。抗体との結合能の認められた穴からハ イブリドーマを回収し、15% F C S を含むRPMI-1640 培 地にOPI-supplement(Sigma)を添加した培地に懸濁 し、限界希釈法にてハイブリドーマの単一化を実施し た。PTHrP(1-34)との結合能の強いクローン #23-57-154 および#23-57-137-1を得た。なお、ハイブ リドーマクローン#23-57-137-1は、mouse-mouse hybrid oma #23-57-137-1として、工業技術院生命工学工業技術 研究所(茨城県つくば市東1丁目1番3号)に、平成8 年8月15日に、FERM BP-5631としてブダベスト条約に 基づき国際寄託されている。

【0080】 [参考例2] ヒトPTHrP(1-34) に対するマウスモノクローナル抗体のV領域をコードするDNAのクローニング

ヒトPTHrP(1-34)に対するマウスモノクロー 10 ナル抗体#23-57-137-1の可変領域をコードするDNAを次 の様にしてクローニングした。

(1) mRNAの調製

ハイブリドーマ#23-57-137-1からのmRNAをQuick Prep mRNA PurificationKit(Pharmacia Biotech社)を用いて調製した。ハイブリドーマ#23-57-137-1の細胞をExtraction Buffer で完全にホモジナイズし、キット添付の処方に従い、oligo(dT)-Cellulose Spun Column にてmRNAを精製し、エタノール沈殿をおこなった。mRNA沈殿物をElution Bufferに溶解した。

) 【 0 0 8 1 】(2) マウスH鎖V領域をコードする遺伝子 の c DNAの作製および増幅

(i) #23-57-137-1抗体H鎖V領域cDNAのクローニングヒトPTHrPに対するマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域をコードする遺伝子のクローニングは、5'-RACE法(Frohman, M. A. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 85, 8998-9002, 1988; Belyavsky, A. et al., Nucleic Acids Res. 17, 2919-2932, 1989) により行った。5'-RACE法には5'-Ampli FINDER RACE kit (CLONETECH社) を用い、操作はキット添付の処方にしたがって行った。0 DNA会話に使用するプライフ

は、マウスH鎖定常領域(C領域)とハイブリダイズす るMHC2プライマー(配列番号1)を用いた。前記の ようにして調製したmRNA約2μgを鋳型としてMH C 2 プライマー10pmole を加え、逆転写酵素と52℃、30 分間反応させることにより c DNAへの逆転写を行った。 【0082】6N NaOH でRNAを加水分解(65℃、30 分間)した後、エタノール沈殿によりcDNAを精製し た。T4RNAリガーゼで3プCで6時間、室温で16時間 反応することにより、合成した c DNAの 5 '末端にAmpli FINDER Anchor(配列番号42)を連結した。これを鋳型と してPCRにより増幅するためのプライマーとしてAnchor プライマー(配列番号2)およびMHC-G1プライマ ~ (配列番号3) (S.T.Jones, et al., Biotechnology, 9.88.1991) を使用した。PCR容液は、その50µ1中に10 mM Tris-HCl(pH8.3), 50mM KCl, 0.25mM dNTPs(dATP, d GTP, dCTP, dTTP)、1.5 mM MqCl₂、2.5 ユニットのTaKa Ra Taq(宝酒造)、10pmole のアンカー(Anchor)プライ マー、並びにMHC-G1プライマー及びAmpli FINDER Anchor を連結した c DNAの反応混合物 L μ L を含有す る。この溶液に50μlの鉱油を上層した。PCRはThermal 20 Cycler Mode 1480J(Perkin Elmer) を用い、94℃にて4 5秒間、60℃にて45秒間、72℃にて2分間の温度サイク ルで30回行った。

【0083】(ii) #23-57-137-1 抗体L鎖V領域のcDN Aのクローニング

ヒトPTHrPに対するマウスモノクローナル抗体のし 鎖V領域をコードする遺伝子のクローニングは、5'-RACE法(Frohman, M. A. et al., Proc. Natl. Aca d. Sci. USA 85, 8998-9002, 1988; Belyavsky, A. et al., Nucleic Acids Res. 17, 2919-2932, 1989)によ り行った。5'-RACE法には5'-AmpliFinder RACE K it(Clonetech)を用い、操作は添付の処方に従った。 cD NA合成に使用するプライマーは、oliqo-dTプライマーを 用いた。前記のように調製したmRNA約2μgを鋳型 としてoligo-dlプライマーを加え、逆転写酵素と52°C、 30分間反応させることにより c DNAへの逆転写を行っ た。 6 N NaCHでRNAを加水分解(65°C、30分間)した 後、エタノール沈殿により c DNAを精製した。合成した c DNAの5 '末端に前記Ampli FINDER Anchor をT4RN Aリガーゼで37℃で6時間、室温で16時間反応させると とにより連結した。

【0084】マウスL鎖A鎖定常領域の保存配列からPCRプライマーMLC(配列番号4)を設計し、394 DNA/RNAシンセサイザー(ABI社)を用いて合成した。PCR溶液は、その100 μ l 中に10 mM Tris-HCl(pH8.3)、50mM KCl、0.25mM d N T P s (dATP, dCTP, dCTP, dT TP)、1.5mM MgCl。2.5 ユニットの AmpliTaq (PERK IN ELMER)、50pmole のAnchorプライマー(配列番号2)、並びにMLC(配列番号4)およびAmpli FINDER Anchorを連結したcDNAの反応混合物 l μ l を含有す

る。この溶液に50μlの鉱油を上層した。PCRはThermal Cycler Model480J (Perkin Elmer)を用い、94℃にて45秒間、60℃にて45秒間、72℃にて2分間の温度サイクルで35回行った。

【0085】(3) PCR生成物の精製および断片化 前記のようにしてPCR法により増幅したDNA断片を3%Nu Sieve CTCアガロース (FMC Bio. Products)を用いたア ガロースゲル電気泳動により分離した。H鎖V領域とし て約550bp 長、L鎖V領域として約550bp 長のDNA断片 を含有するアガロース片を切取り、GENECLEAN II Kit(B IO101)を用い、キット添付の処方に従いDNA断片を精製 した。精製したDNAをエタノールで沈殿させた後、10mM Tris-HC1(pH7.4)、 1 mM EDTA 溶液20μ 1 に溶解した。 得られたDNA溶液1μlを制限酵素XmaI(New England B iolabs)により37℃で1時間消化し、次いで制限酵素Eco RI (宝酒造)により3プCで1時間消化した。この消化 混合物をフェノール及びクロロホルムで抽出し、エタノ ール沈殿によりDNAを回収した。こうして、5'ー末端に EcoRI 認識配列を有し、3'-末端にXma I 認識配列 を有するマウスH鎖V領域およびL鎖V領域をコードす る遺伝子を含むDNA断片を得た。

【0086】上記のようにして調製したマウスH鎖V領 域およびし鎖V領域をコードする遺伝子を含むEcoRI-Xm aI DNA断片とEcoRI 及びXmaIで消化することにより調製 したpUC19 ベクターをDNAライゲーションキットver.2 (宝酒造)を用い、添付の処方に従い16°Cで1時間反応 させ連結した。次に10µ1の上記連結混合物を大腸菌J M109コンピテント細胞 (ニッポンジーン) 100 μ1 に加え、この細胞を氷上で15分間、42℃にて1分間、さ らに氷上で1分間静置した。次いで300 μ1のSOC培 地 (Molecular Cloning: A Labooratory Manual, Sambr ook, et al., Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1 989)を加え37℃にて30分間インキュベートした後、100 μ g/ml又は50 μ g/mlのアンピシリン、0.1m0 IPTC、20μg/mlのX-galを含むLB寒天培地ま たは2xYT寒天培地 (Molecular Cloning: A Labgora tory Manual, Sambrook, et al., Cold Spring Harbor L aboratory Press, 1989)上にこの大腸菌をまき、3プCに て一夜インキュベートして大腸菌形質転換体を得た。

【0087】 この形質転換体を100 μg/ml又は50μg/mlのアンピシリンを含有するLB培地または2×YT培地2mlで37℃にて一夜培養し、菌体画分からプラスミド抽出機PI-100Σ(クラボウ)又はQIAprep Spin Plasmid Kit(QIAGEN)を用いてプラスミドDNAを調製し、塩基配列の決定を行った。

【0088】(4) マウス抗体V領域をコードする遺伝子の塩基配列決定

前記のプラスミド中の c DNAコード領域の塩基配列をDye Terminator Cycle Sequencing kit(Perkin-Elmer)を 用い、DNA Sequencer 373A (ABI社Perkin-Elmer) によ り決定した。配列決定用プライマーとしてML3 Primer M 4 (宝酒造) (配列番号5)及びML3 Primer RV (宝酒 造) (配列番号6) を用い、両方向の塩基配列を確認す ることにより配列を決定した。

【0089】こうして得られたハイブリドーマ#23-57-1 37-1に由来するマウスH鎖V領域をコードする遺伝子を 含有するプラスミドをMBC1H04 、L鎖V領域をコードす る遺伝子を含有するプラスミドをMBC1L24 と命名した。 プラスミドMBC1HO4 およびMBC1L24 に含まれるマウス#2 3-57-137-1抗体のH鎖V領域およびL鎖V領域をコード 10 する遺伝子の塩基配列 (対応するアミノ酸配列を含む) をそれぞれ配列番号57、65に示す。H鎖V領域及びL鎖 V領域断片のポリペプチドは、ともに配列番号57、65で 表される塩基配列の第58番目(グルタミンをコードす る) から開始されている。 これらのアミノ酸配列を、H 鎖V領域の断片については配列番号46、L鎖V領域の断 片については配列番号45に示す。

【0090】なお、前記プラスミドMBC1H04 およびMBC1 L24 を有する大腸菌はEscherichiacoli JML09 (MBC1H04) およびEscherichia coli JM109 (MBC1L24) とし て、工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県つくば 市東1丁目1番3号) に、平成8年8月15日に、Esch erichia coli JM109 (MBC1H04)についてはFERM BP-562 * *8、Escherichia coli JM109 (MBC1L24)についてはFERM BP-5627としてブダペスト条約に基づき国際寄託されて

【0091】(5) ヒトPTH Γ Pに対するマウスモノク ローナル抗体#23-57-137-1のCDRの決定

H鎖V領域およびL鎖V領域の全般の構造は、互いに類 似性を有しており、それぞれ4つのフレームワーク部分 が3つの超可変領域、すなわち相補性決定領域(CD R) により連結されている。フレームワークのアミノ酸 配列は、比較的よく保存されているが、一方、CDR領 域のアミノ酸配列の変異性は極めて高い (Kabat, E.A. et al., Sequence of Proteins of Immunological Inte

rest」 US Dept. Health and Human Services, 1983) .

このような事実に基づき、ヒトPTHrPに対するマ ウスモノクローナル抗体の可変領域のアミノ酸配列をKa batらにより作成された抗体のアミノ酸配列のデータベ ースにあてはめて、相同性を調べることによりCDR領 域を表1に示すごとく決定した。なお、L鎖V領域のC DR1~3のアミノ酸配列についてはそれぞれ配列番号 59~61に示し、H鎖V領域のCDR1~3のアミノ酸配 20 列についてはそれぞれ配列番号62~64に示した。

[0092]

【表1】

表1

V領域	配列番号	CDR1	CDR2	CDR3
H鎖V領域	57	31-35	50-66	99-107
L鎖V領域	65	23-34	50-60	93-105

【0093】〔参考例3〕キメラ抗体の構築

- (1) キメラ抗体 H鎖の構築
- (i) H鎖V領域の構築

ヒトH鎖C領域CィlのゲノムDNAを含む発現ベクター に連結するために、クローニングしたマウスH鎖V領域 をPCR法により修飾した。後方プライマーMBC1-S 1(配列番号7)はV領域のリーダー配列の5'-側を コードするDNAにハイブリダイズし且つKozak コンセン サス配列 (Kozak, M. et al., J. Mol. Biol., 196, 947 -950, 1987)及び制限酵素Hind IIIの認識配列を有する ように設計した。前方プライマーMBC1-a(配列番 40 号8)はJ領域の3'-側をコードするDNA配列にハイブ リダイズし、且つ、スプライスドナー配列及び制限酵素 BamHIの認識配列を有するように設計した。PCRは、TaKa Ra Ex Tag (宝酒造)を用い、50μlの反応混合液に鋳 型DNAとして0.07μgのプラスミドMBC1HO4、プライマ ーとしてMBC1-aおよびMBC1-S1 をそれぞれ50pmole、2. 5UのTaKaRa Ex Tag 、0.25mMのdNTP含む条件で添付 級衝液を使用して50μ1の鉱油を上層し、94℃にて1分 間、55°Cにて1分間、7°Cにて2分間の温度サイクルで

30 ve GTCアガロース (FMC Bio. Products)を用いたアガロ ースゲル電気泳動により分離した。

【0094】437bp 長のDNA断片を含有するアガロース 片を切取り、GENECLEAN II Kit(BIO101)を用い、キット 添付の処方に従いDNA断片を精製した。精製したDNAをエ タノール沈殿で回収した後、10mM Tris-HCl (pH7.4)、 1 mM EDTA 溶液20μ1 に溶解した。得られたDNA溶液1 μlを制限酵素BamHI、Hind III(宝酒造)により37℃ 1時間消化した。この消化混合物をフェノール及びクロ ロホルムで抽出し、エタノール沈殿によりDNAを回収し

【0095】上記のようにして調製したマウスH鎖V領 域をコードする遺伝子を含むHind III-BamHI DNA断片を Hind IIIおよびBamHIで消化することにより調製したpUC 19ベクターにサブクローニングした。このプラスミドの 塩基配列を確認するためプライマーML3 Primer M4 およ びMI3 Primer RV をプライマーとして、Dye Terminator Cycle Sequencing kit(Perkin-Elmer) を用い、DNA Se quencer 373A (Perkin-Elmer)により塩基配列を決定し た。正しい塩基配列を有するハイブリドーマ#23-57-137 30回行った。PCR法により増幅したDNA断片を3%Nu Sie 50 -1に由来するマウスH鎖V領域をコードする遺伝子を含 有し、5'-側にHind III認識配列及びKozak 配列、3'-|側に8amHI認識配列を持つプラスミドをMBC1H/pUC19 |と命名した。

【0096】(ii)cDNAタイプのマウス-ヒトキメラH 鎖の作製のためのH鎖V領域の構築

ヒト日鎖C領域CァlのcDNAと連結するために、上記のようにして構築したマウス日鎖V領域をPCR法により修飾した。日鎖V領域のための後方プライマーMBC1HVS2(配列番号9)はV領域のリーダー配列の最初をコードする配列の2番のアスパラギンをグリシンに変換し、且 10つKozak コンセンサス配列(Kozak, M.et al., J. Mol. Biol., 196, 947-950, 1987)並びにHind IIIおよびEco RI 認識配列を有するように設計した。日鎖V領域のための前方プライマーMBC1HVR2(配列番号10)はJ領域の3'-側をコードするDNA配列にハイブリダイズし、且つ、C領域の5'ー側の配列をコードしApal およびSma 認識配列を有するように設計した。

【0097】PCRはTaKaRa Ex Taq(宝酒造)を用い、50μlの反応混合液に鋳型DNAとして0.6 μgのプラスミドMBC1H/pUC19、プライマーとしてMBC1HVS2およびMBC1 20HVR2をそれぞれ50pmole、TaKaRa Ex Taq を2.5U、0.25mMのdNTP含む条件で添付の緩衝液を使用して50μlの鉱油を上層して94℃1分間、55℃1分間、7℃1分間の温度サイクルで30回行った。PCR法により増幅したDNA断片を1%5ea Kem GTG アガロース(FMC Bio.Products)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離した。456bp 長のDNA断片を含有するアガロース片を切取り、GENECLEAN II Kit(BIO101)を用い、キット添付の処方に従いDNA断片を精製した。精製したDNAをエタノール沈殿させた後、10mM Tris-HC1(pH7.4)、1mM EDTA 溶液20μl 30に溶解した。

【0098】得られたDNA溶液1μ1を制限酵素EcoRI およびSmaI(宝酒造)により3プCで1時間消化した。こ の消化混合物をフェノール及びクロロホルムで抽出し、 エタノール沈殿によりDNAを回収した。上記のようにし て調製したマウスH鎖V領域をコードする遺伝子を含む EcoRI-SmaI DNA断片をEcoRI およびSmaIで消化すること により調製したpUC19 ベクターにサブクローニングし た。このプラスミドの塩基配列を確認するため、プライ マーM13 Primer M4 及びM13 Primer RV をプライマーと して、Dye Terminator Cycle Sequencing kit(Perkin-E lmer) を用い、DNA Sequencer 373A(Perkin-Elmer)によ り塩基配列を決定した。正しい塩基配列を有するハイブ リドーマ#23-57-137-1に由来するマウスH鎖V領域をコ ードする遺伝子を含有し、5'-側にEcoRI およびHind III認識配列及びKozak 配列、3'-側にApal およびSm aI認識配列を持つプラスミドをMBC1Hv/pUC19と命名し

【0099】(iii) キメラ抗体H鎖の発現ベクターの構

ヒト抗体H鎖C領域C γ 1 を含む c DNAは、以下のようにして調製した。すなわち、ヒト型化PM 1 抗体H鎖V領域およびヒト抗体H鎖C領域「g G 1 のゲノムDNA (N. Takahashi, et al., Cell 29, 671-679 1982)をコードする発現ベクターDHFR-△E-RVh-FM-1-f (W092/19759参照)と、ヒト型化PM 1 抗体L鎖V領域およびヒト抗体L鎖 κ鎖C領域のゲノムDNAをコードする発現ベクターRV1-PMIa (W092/19759参照)とを導入したC H O細胞よりm R N A を調製し、R T − PCR法でヒト型化PM 1 抗体H鎖V領域およびヒト抗体C領域C γ 1 を含む c DNAをクローニングし、pUC19 のHind IIIとBamHI部位にサブクローニングした。塩基配列を確認した後、正しい配列を持つプラスミドをpRVh-PMIf-c DNAと命名した。

【0100】DHFR-△E-RVh-PM-1-f上のSV40プロモーターとDHFR遺伝子との間にあるHind III部位、およびEF-1なプロモーターとヒト型化PM1抗体H鎖V領域との間にあるEcoRI 部位を欠失した発現ベクターを作製し、ヒト型化PM1抗体H鎖V領域およびヒト抗体C領域C 7 1を含む c DNAの発現ベクターの構築のために使用した。pRVh-PMIf-c DNAをBamHIで消化した後、Klenowフラグメントで平滑化し、さらにHind IIIで消化し、Hind III-BamHI平滑化断片を調製した。このHind I II-BamHI平滑化断片を、上記のHind III部位およびEcoR I 部位が欠失したDHFR-△E-RVh-PMI-f をHind IIIおよびSmaIで消化することにより調製した発現ベクターに連結し、ヒト型化PM1抗体H鎖V領域およびヒト抗体C領域C 7 1をコードする c DNAを含む発現ベクターRVh-PMIf-c DNAを構築した。

【0101】ヒト型化PM1抗体H鎖V領域およびヒト抗体C領域Cァ1をコードするcDNAを含む発現ベクターRVh-PMIfーcDNAをApaIおよびBamHIで消化した後、H鎖C領域を含むDNA断片を回収し、ApaIおよびBamHIで消化することにより調製したMBC1HV/pUC19と導入した。こうして作製したプラスミドをMBC1HcDNA / pUC19 と命名した。このプラスミドはマウス抗体のH鎖V領域およびヒト抗体C領域Cァ1をコードするcDNAを含み、5′-末端にEcoRI およびHind III認識配列、3′-末端にBamH 認識配列を持つ。

40 【0102】プラスミドMBC1HcDNA/pUC19 をEcoRI およびBamHIで消化し、得られたキメラ抗体のH鎖をコードする塩基配列を含むDNA断片を、EcoRI およびBamHIで消化することにより調製した発現ベクターpCOS1に導入した。こうして得られたキメラ抗体の発現プラスミドをMBC1HcDNA/pCOS1と命名した。なお、発現ベクターpCOS1は、HEF-PMh-q 71(WO92/19759参照)から、EcoRI およびSmaI消化により抗体遺伝子を削除し、EcoRI-NotI-BamHI Adaptor(宝酒造)を連結することにより構築した。【0103】さらにCHO細胞での発現に用いるためのプラスミドを作製するため、プラスミドMBC1HcDNA/pIC1

9 をEcoRI およびBamHIで消化し、得られたキメラ抗体 H鎖配列を含むDNA断片を、EcoRI およびBamHIで消化す ることにより調製した発現プラスミドpCHOIに導入し た。こうして得られたキメラ抗体の発現プラスミドをMB C1HcDNA/pCHO1 と命名した。なお、発現ベクターpCHO1 は、DHFR- △E-rvH-PM1-f(WO92/19759参照)から、Eco RI およびSmaI消化により抗体遺伝子を削除し、EcoRI-N otI-BamHI Adaptor (宝酒造)を連結することにより構 築した。

【0104】(2) ヒトL鎖定常領域の構築

(i) クローニングベクターの作製

ヒトL鎖定常領域を含むpUC19 ベクターを構築するため に、Hind III部位欠失pUC19 ベクターを作製した。pUC1 9ベクター2μgを20mM Tris-HC7 (pH8.5)、10mM M aCl₂、1 mM DTT、100 mM KCl、8 Uの Hind III (宝酒 造)を含有する反応混合液20μ1中で3プCにて1時間消 化した。消化混合液をフェノールおよびクロロホルムで 抽出し、DNAをエタノール沈殿により回収した。回収し たDNAを50mM Tris-HCl (pH7.5)、10mM MqCl2、1 mM DT T、100mM NaCl、0.5mM dNTP、6 Uのクレノウ(Klenow) フラグメント (GIBCO BRL)を含有する50μlの反応混合 液中で室温にて20分間反応させ、末端を平滑化させた。 反応混合液をフェノールおよびクロロホルムで抽出し、 ベクターDNAをエタノール沈殿により回収した。

【0105】回収したベクターDNAを50mM Tris-HC1 (p H7.6), 10mM MqCl, 1 mM ATP, 1 mM DTT, 5%(v/v)ポリエチレングリコール-8000、0.5 UのT4 DNAリガ ーゼ (GIBCO BRL)を含有する反応混合液10μ l 中で16℃ で2時間反応させ、自己連結させた。反応混合液5μ1 を大腸菌JM109 コンピテント細胞(ニッポンジーン)10 30 0 μ 1 に加え、氷上で30分間静置した後、42℃にて1分 間、さらに氷上で1分間静置した。SOC培地500 μ1 を加えて、37℃で1時間インキュベーションした後、Xgal とIPTGを表面に塗布した2×YT寒天培地 (50μq/ mlアンピシリン含有)(Molecular Cloning: A Laboora tory Manual, Sambrook, et al., Cold Spring Harbor L aboratory Press, 1989)にまき、3プCで一夜培養して形 質転換体を得た。形質転換体を、50μq/m1アンピシリン を含有する2×YT培地20mlで3プC一夜培養し、菌体画 分からPlasmid Mini Kit(QIAGEN)を用いて、添付の処方 40 に従ってプラスミドDNAを精製した。精製したプラスミ ドをHind IIIで消化し、Hind III部位が欠失しているこ とを確認したプラスミドをpUC19 ΔHind IIIと命名し

【0106】(ji)ヒトL鎖λ鎖定常領域をコードする遺 伝子の横等

ヒト抗体L鎖λ鎖C領域は、Mcg+Ke+Oz-、M cg-Ke-Oz-, Mcg-Ke-Oz+, Mcg-Ke+Oz-の少なくとも4種類のアイソタイプが知ら

SA,84,9074-9078,1987)。#23-57-137-1マウスし鎖入鎖 C領域と相同性を有するヒト抗体し鎖λ鎖C領域をΕΜ BLデータベースで検索した結果、アイソタイプがMc g + Ke + Oz - (accession No.X57819) (P. Dariava ch, et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84, 9074-90 78, 1987)のヒト抗体し鎖入鎖が最も高い相同性を示 し、#23-57-137-1マウスし鎖λ鎖C領域との相同性はア ミノ酸配列で64.4%、塩基配列で73.4%であった。 【0107】そこで、このヒト抗体L鎖λ鎖C領域をコ 10 ードする遺伝子の構築をPCR法を用いて行った。各プラ イマーの合成は、394 DNA/RNA 合成機(ABI社) を用いて 行った。HLAMB1(配列番号11)およびHLAMB3(配列番号 13) はセンスDNA配列を有し、HLAMB2(配列番号12) お よびHLAMB4(配列番号14)はアンチセンスDNA配列を有 し、それぞれのプライマーの両端に20から23bpの相補的 配列を有する。

【0108】外部プライマーHLAMBS (配列番号15)、 HL AMBR (配列番号16) はHLAMB1、HLAMB4とそれぞれ相同な 配列を有しており、またHLAMBSはEcoRI、Hind III、Bl nI認識配列を、HLAMBRはEcoRI 認識配列をそれぞれ含ん でいる。第一PCRでHLAMB1-HLAMB2 とHLAMB3-HLAMB4 の 反応を行った。反応後、それらを等量混合し、第二PCR でアセンブリを行った。さらに外部プライマーHLAMBSお よびHLAMBRを添加し、第三PCRにより全長DNAを増幅させ

【0109】PCRはTaKaRa Ex Taq (宝酒造)を使い、 添付の処方に従って行った。第一PCRでは、5 pmole のH LAMB1および 0.5pmole のHLAMB2と5 UのTaKaRa Ex Tag (宝酒造)とを含有する100 μ l の反応混合液、ある いは0.5pmoleのHLAMB3および5 pmole のHLAMB4と5 Uの TaKaRa Ex Taq (宝酒造)とを含有する100 μ l の反応 混合液を用い、50μ1の鉱油を上層して94℃にて1分 間、60℃にて1分間、7℃にて1分間の温度サイクルで 5回行った。

【0110】第二PCR は、反応液を50µ1ずつ混合し、 50µ1の鉱油を上層して94℃にて1分間、60℃にて1分 間、72℃にて1分間の温度サイクルで3回行った。第三 PCRは、反応液に外部プライマーHLAMBSなよびHLAMBRを 各50pmole ずつ添加し、94°Cにて1分間、60°Cにて1分 間、72℃にて1分間の温度サイクルで30回行った。第三 PCR産物のDNA断片を3%低融点アガロースゲル(NuSiev e GTG Agarose, FMC) で電気泳動した後、GENECLEANII Kit(BIO101) を用い、添付の処方に従ってゲルから回 収、精製した。

【0111】得られたDNA断片を50mM Tris-HC1(pH7. 5), 10mM MaCl, 1 mM DTT, 100mM NaCl, 8 U DEcoR I (宝酒造)を含有する20μ1の反応混合液中で3プCに て1時間消化した。消化混合液をフェノールおよびクロ ロホルムで抽出、DNAをエタノール沈殿で回収した後、1 れている (P.Dariavach,et al., Proc.Natl.Acad.Sci.U 50 0mM Tris-HCl(pH7.4)、1 mM EDTA 溶液 8 μ 1 に溶解し

tc.

【0112】プラスミドpUC19 △Hind III 0.8μgを同 様にEcoRI で消化し、フェノールおよびクロロホルムで 抽出、エタノール沈殿により回収した。消化したプラス ミドpUC19 △Hind IIIを50 mM Tris-HC1 (pH9.0)、1 mM MoCl₂、アルカリホスファターゼ(E.coli C75, 宝酒 造)を含有する反応混合液50μl中で3プC、30分間反応 させ脱リン酸処理(BAP処理)した。反応液をフェノ ールおよびクロロホルムで抽出、DNAをエタノール沈殿 により回収した後、10mM Tris-HCl(pH7.4)、1 mMEDTA溶 10 液10ulに溶解した。

【0113】上記のBAP処理したプラスミドpUC19 △ Hind III I μ l と先のPCR産物 4 μ l をDNA Ligation Ki t Ver.2 (宝酒造)を用いて連結し、大腸菌 JML09 コン ピテント細胞に形質転換した。得られた形質転換体を50 μq/m1アンピシリンを含有する2×YT培地2m1で一夜 培養し、菌体画分からQIAprep Spin Plasmid Kit (QIAC EN) を用いてプラスミドを精製した。

【0114】上記プラスミドについて、クローニングさ れたDNAの塩基配列の確認を行った。塩基配列の決定に は373A DNA シークエンサー (ABI 社) を用い、プライ マーにはM13 Primer M4 およびM13 Pricer RV (宝酒 造)を用いた。その結果、クローニングされたDNAの内 部に12bpの欠失があることが判明した。このDNAを含む プラスミドをC λ Δ / puC19 と命名した。そこで、その 部分を補うためのプライマーHCLMS (配列番号17)、 H CLMR (配列番号18)を新たに合成し、PCRで再度正しいD Mの構築を行った。

【0115】第一PCRで欠失DNAを含むプラスミドCAA /pUC19 を鋳型とし、ブライマーHLAMBSとHCLMR 、HCLM 30 S とHLAMB4で反応を行った。PCR産物をそれぞれ精製 し、第二PCRでアセンブリを行った。さらに外部プライ マーHLAMBSおよびHLAMB4を添加し、第三PCRにより全長D Mを増幅させた。

【0116】第一PCRでは、鋳型としてCλ△/pUC19 0.1μg、ブライマーHLAMBSおよびHCLMR 各50pmole、 あるいはHCLMS およびHLAMB4各50pmole 、5 UのTaKaRa Ex Taq (宝酒造)を含有する100 μ l の反応混合液を 用い、50μ1の鉱油を上層して94℃にて1分間、60℃に て1分間、2℃にて1分間の温度サイクルで30回行っ

【0117】PCR産物HLAMBS-HCLMR(236bp)、HCLMS-HLA MB4(147bp) をそれぞれ3%低融点アガロースゲルで電 気泳動した後、GENECLEANII Kit(BIO101) を用いてゲル から回収、精製した。第二PCRでは精製DNA断片各40ng、 1 UのTaKaRa Ex Taq (宝酒造)を含有する20μ1の反 応混合液を用い、25μ1の鉱油を上層して94℃にて1分 間、60℃にて1分間、7℃にて1分間の温度サイクルを 5回行った。

【0118】第三PCRでは、第二PCR反応液2μ1、外部 50 て、それぞれキメラ#23-57-137-1抗体L鎖V領域およひ

プライマーHLAMBS、HLAMB4各50pmole 、 5 UのTaKaRa E x Taq (宝酒造)を含有する100 μlの反応混合液を用 い、50µlの鉱油を上層した。PCRは、94℃にて1分 間、60℃にて1分間、た℃にて1分間の温度サイクルで 30回行った。第三PCR産物である357bp のDNA断片を3% 低融点アガロースゲルで電気泳動した後、GENECLEANII Kit(BIO101) を用いてゲルから回収、精製した。

【0119】得られたDNA断片0.1μgをEcoRI で消化し た後、BAP処理したプラスミド pUC19△Hind IIIにサ ブクローニングした。大腸菌JM109コンピテント細 胞に形質転換し、50μ q/m1アンピシリンを含有する2× YT培地2mlで一夜培養し、菌体画分からQIAprep Spin Plasmid Kit(QIAGEN)を用いてプラスミドを精製した。 精製したプラスミドについて塩基配列をML3 Primer M4 、ML3 Primer RV (宝酒造)を用い、373A DNAシーク エンサー(ABI社)にて決定した。欠失のない正しい塩基 配列を有していることが確認されたプラスミドをC入/ pUC19 とした。

【 0 1 2 0 】 (i i i) ヒトし鎖 κ 鎖定常領域をコードする 20 遺伝子の構築

プラスミドHEF-PM1k-qk (WO92/19759) からし鎖ょ鎖C 領域をコードするDNA断片をPCR法を用いてクローニング した。394 DNA/RNA 合成機(ABI社)を用いて合成した前 方プライマーHKAPS (配列番号19)はEcoRI 、Hind II I、BlnI認識配列を、後方プライマーHKAPA (配列番号2 0) はEcoRI 認識配列を有するように設計した。鋳型と なるプラスミドHEF-PMLk-qk 0.1 μg、プライマーHKAP S、HKAPA 各50pmole、5 UのTaKaRa Ex Tag (宝酒 造)を含有する100 μ Ι の反応混合液を用い、50μ Ι の 鉱油を上層した。94℃にて1分間、60℃にて1分間、72 ℃にて1分間の反応を30サイクル行った。360bp のPCR 産物を3%低融点アガロースゲルで電気泳動した後、GE NECLEANII Kit(BIO101) を用いてゲルから回収、精製し

【0121】得られたDNA断片をEcoRI で消化した後、 BAP処理したプラスミドpUC19 ΔHind IIIにクローニ ングした。大腸菌JM109コンピテント細胞に形質転 換し、50μα/m1アンピシリンを含有する2×ΥT培地2 mlで一夜培養し、菌体画分からQIAprep Spin Plasmid K it(QIACEN)を用いてプラスミドを精製した。精製したプ ラスミドの塩基配列をML3 Primer M4、ML3 Primer RV (宝酒造)を用い、373A DNAシークエンサー(ABI社)に て決定した。正しい塩基配列を有していることが確認さ れたプラスミドをCκ/pUC19 とした。

【0122】(3) キメラ抗体し鎖発現ベクターの構築 キメラ#23-57-137-1抗体L鎖発現ベクターを構築した。 プラスミドC λ / pUC19 、 C κ / pUC19 のヒト抗体定常 領域の直前にあるHind III、BlnI部位に、#23-57-137-1 L鎖V領域をコードする遺伝子を連結することによっ

L鎖 λ 鎖またはL鎖 κ 鎖定常領域をコードするpuC19 ベクターを作製した。EcoRI 消化によってキメラ抗体L鎖遺伝子を切り出し、HEF発現ベクターへサブクローニングを行った。

【0123】すなわち、プラスミドMBC1L24 から#23-57-137-1抗体L鎖V領域をPCR法を用いてクローニングした。各プライマーの合成は、394 DNA/RNA 合成機(ABI社)を用いて行った。後方プライマーMBCCHL1 (配列番号21)はHind III認識配列とKozak 配列(Kozak,M.etal.,J.Mol.Biol.196,947-950,1987)を、前方プライマ 10-MBCCHL3 (配列番号22)はBqlII、EcoRI 認識配列を有するように設計した。

[0124] PCRIJ, 10mM Tris-HCT(pH8.3), 50mM KC 1, 1.5mM MoCl₂ , 0.2mM d NTP, 0.1 μ g \mathcal{O} MBC1L24 、プライマーとしてMBCCHL1 およびMBCCHL3 を各50pmo le 、 l μ l の AmpliTaq(PERKIN ELMER) を含有する100 µ1の反応混合液を用い、50µ1の鉱油を上層して94℃ にて45秒間、60℃にて45秒間、72℃にて2分間の温度サ イクルで30回行った。444bpのPCR産物を3%低融 点アガロースゲルで電気泳動した後、GENECLEAN II kit 20 (BIO101)を用いてゲルから回収、精製し、10mM Tris-HC 1 (pH7.4) 、1 mM EDTA 溶液20μ l に溶解した。PCR産 物l μlをそれぞれ10mM Tris-HCl (pH7.5)、10mM MqC 1、1 mM DTT、50mM NaC1、8 UのHind III(宝酒造) および8UのEcoRI (宝酒造)を含有する反応混合液20 μ1中で37℃にて1時間消化した。消化混合液をフェノ ールおよびクロロホルムで抽出、DNAをエタノール沈殿 で回収し、10mM Tris-HCl (pH7.4)、1 mM EDTA 溶液8 μ1に溶解した。

【0125】プラスミドpUC191μgを同様にHind III およびEcoRIで消化し、フェノールおよびクロロホルムで抽出、エタノール沈殿により回収し、アルカリホスファターゼ(E.coli C75、宝酒造)でBAP処理した。反応液をフェノールおよびクロロホルムで抽出、DNAをエタノール沈殿で回収した後、10mM Tris-HC1 (pH7.4)、1 mM EDTA 溶液10μl に溶解した。

【0126】BAP処理したプラスミドpUC19 1 μ 1 と 先のPCR産物4 μ 1をDNA LigationKit Ver.2 (宝酒造)を用いて連結し、大腸菌JM109コンピテント細胞(ニッポンジーン)に前述と同様に形質転換した。これを50μg/m1アンピシリンを含有する2×YT寒天培地にまき、37℃で一夜培養した。得られた形質転換体を、50μg/m1アンピシリンを含有する2×YT培地2m1で37℃で一夜培養した。菌体画分からQIAprep Spin Plasmid Kit(QIAGEN)を用いてプラスミドを精製した。塩基配列を決定後、正しい塩基配列を有するプラスミドをCHL/pUC19とした。

【0127】プラスミドC λ/pUC19、C κ/pUC19 各 l μgをそれぞれ20mM Tris-HCl(pH8.5)、10mM MgCl₂、 l mM DTT、100mM KCl、8 Uの Hind III(宝酒造)お よび2 UのB1nI(宝酒造)を含有する反応混合液 20μ I中で3TCにて1時間消化した。消化混合液をフェノールおよびクロロホルムで抽出、DNAをエタノール沈殿で回収した後、3TCで30分間BAP処理を行った。反応液をフェノールおよびクロロホルムで抽出し、DNAをエタノール沈殿で回収し、10mM Tris-HCl(pH 7 -4)、1mM EDTA 溶液10 μ I に溶解した。#23-57-137-1L鎖V領域を含むプラスミドCHL/pUC19 から8 μ g を同様にHindIIIおよびB1nIで消化した。#5-れた409bp のDNA断片を3%低融点アガロースゲルで電気泳動した後、GENECLEANII Kit(BIO101)を用いてゲルから回収、精製し、10mM Tris-HCl(pH 7 -4)、1mM EDTA 溶液10 μ I に溶解した。

【0128】 このL鎖V領域DNA 4 μ 1をBAP処理したプラスミドC λ /pUC19 またはC κ /pUC19 各 1μ 1にサブクローニングし、大腸菌JM109コンピテント細胞に形質転換した。50 μ g/mlアンピシリンを含有する2×YT培地3m1で一夜培養し、菌体画分からQIAprepSpin Plasmid Kit (QIAGEN)を用いてプラスミドを精製した。これらをそれぞれプラスミドMBC1L(λ)/pUC19、MBC1L(κ)/pUC19 とした。プラスミドMBC1L(λ)/pUC19 およびMBC1L(κ)/pUC19 をそれぞれEcoRI で消化し、3%低融点アガロースゲルで電気泳動した後、743bpのDNA断片をGENECLEANII Kit(BIO101)を用いてゲルから回収、精製し、10mMM Tris-HC1(μ 17.4)、1mMEDTA溶液10 μ 1 に溶解した。

【0129】発現ベクターとしてプラスミドHEF-PMIk-q k $2.7~\mu$ g を EcoRI で消化し、フェノールおよびクロロホルムで抽出、DNAをエタノール沈殿で回収した。回収したDNA断片をBAP処理した後、1% 低融点アガロースゲルで電気泳動し、6561bpのDNA断片をGENECLEANII K it(BIO101)を用いてゲルから回収、精製し、10mM Tris -HC1(pH7.4)、1 mM EDTA 溶液10 μ 1 に溶解した。 BAP処理したHEFベクター 2 μ 1 を上記プラスミドMBC1 L(λ) またはMBC1L(κ) EcoRI 断片各 3 μ 1 と連結し、大腸菌 JM 10 9 コンピテント細胞に形質転換した。 50 μ 1 μ 1

【0130】精製したプラスミドを、20rm Tris-HCl (p H8.5)、10rm MoCl。、1rm DTT、100rm KCl 、8 UのHi nd III(宝酒造)および2 UのPvuI(宝酒造)を含有する反応混合液 20μ 1中で37 Cにて1時間消化した。断片が正しい方向に挿入されていれば5104/2195bp、逆方向に挿入されていれば4378/2926bpの消化断片が生じることより、正しい方向に挿入されていたブラスミドをそれぞれMBCl(λ)/neo、MBCl(κ)/neo とした。

【 0 1 3 1 】(4) COS-7細胞のトランスフェクション

キメラ抗体の抗原結合活性および中和活性を評価するた 50 め、前記発現プラスミドをCOS-7細胞で一過性に発

現させた。すなわちキメラ抗体の一過性発現は、プラス ミドMBC1HcDNA/pCOS1とMBClL(λ)/neoまた はMBC1HcDNA/pCOS1とMBClL(к)/neoの組み 合わせで、GenePulser装置(BioRad) を用いてエレクトロポレーションによりCOS-7細胞 に同時形質導入した。PBS(-)中に1x10'細胞 /m l の細胞濃度で懸濁されているCOS-7細胞0. 8 m l に、各プラスミドDNA1 O μ g を加え、1, 50 OV, 25μFの静電容量にてパルスを与えた。室温に て10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処 10 が示された(図5)。また、キメラ抗体においてL鎖C 理された細胞を2%のUltra Low IoGウシ胎児血清(G IBCO)を含有するDMEM培地(GIBCO)に懸 濁し、10cm培養皿を用いてCO。 インキュベーター にて培養した。72時間の培養の後、培養上清を集め、 遠心分離により細胞破片を除去し、ELISAの試料に 供した。 また、COS-7細胞の培養上清からのキメ ラ抗体の精製は、AffiGel Protein A MAPSIIキット (BioRad) を用いてキット 添付の処方に従って行った。

[0132] (5) ELISA

(i) 抗体濃度の測定

抗体濃度測定のためのELISAプレートを次のように して調製した。ELISA用96穴プレート (Maxi sorp, NUNC)の各穴を固相化バッファー(0.1M NaHCO, 、0.02% NaN,)で1 μg/m 1 の濃度に調製 したヤギ抗ヒト I g G抗体 (TAGO) 100 μ 1 で固 相化し、200μlの希釈バッファー(50mM Tris-HC 1, 1 mM MgCl₂, 0.1M NaCl, 0.05% Tween20, 0.02 % NaN, 、1% 牛血清アルブミン(BSA)、pH7.2)でブロッキングの後、キメラ抗体を発現させたCO S細胞の培養上清あるいは精製キメラ抗体を段階希釈し て各穴に加えた。1時間室温にてインキュベートしPB S-Tween20で洗浄後、アルカリフォスファター ゼ結合ヤギ抗ヒトIgG抗体 (TAGO) 100μlを 加えた。1時間室温にてインキュベートしPBS-Tw een20で洗浄の後、1mg/mlの基質溶液(Si gmal04、p-ニトロフェニルリン酸、SIGM A)を加え、次に405nmでの吸光度をマイクロプレ ートリーダー(BioRad)で測定した。濃度測定の スタンダードとして、Hu IgGlà Purifi ed (The Binding Site)を用いた。 【0133】(ii)抗原結合能の測定

抗原結合測定のためのEIISAプレートでは、次のよ うにして調製した。ELISA用96穴プレートの各穴 を固相化パッファーで lug/mlの濃度に調製したヒ トPTHrP(1-34) (ペプチド研究所) 100μ 1で固相化した。200μ1の希釈バッファーでブロッ キングの後、キメラ抗体を発現させたCOS細胞の培養 上清あるいは精製キメラ抗体を段階希釈して各穴に加え た。室温にてインキュベートしPBS-Tween20 50

で洗浄後、アルカリフォスファターゼ結合ヤギ抗ヒトト gG抗体(TAGO)100µlを加えた。室温にてイ ンキュベートしPBS-Tween20で洗浄の後、1 mg/mlの基質溶液 (Sigmal04、p-ニトロ フェニルリン酸、SIGMA)を加え、次に405nm での吸光度をマイクロプレートリーダー(BioRa d)で測定した。その結果、キメラ抗体は、ヒトPTH rP(1-34)に対する結合能を有しており、クロー ニングしたマウス抗体V領域の正しい構造を有すること

領域がλ鎖あるいはκ鎖のいずれであっても抗体のPT HrP(1-34)に対する結合能は変化しないことか ら、ヒト型化抗体のL鎖C領域は、ヒト型化抗体L鎖λ 鎖を用いて構築した。

【0134】(6) CHO安定産生細胞株の樹立 キメラ抗体の安定産生細胞株を樹立するため、前記発現 プラスミドをCHO細胞(DXB11)に導入した。す なわちキメラ抗体の安定産生細胞株樹立は、CHO細胞 用発現プラスミドMBClHc DNA/pCH01とMBClL (λ) / n e o またはMBC 1 H c DNA/pCHO1とMBC lL(κ)/neoの組み合わせで、GenePuls er装置(BioRad)を用いてエレクトロポレーシ ョンによりCHO細胞に同時形質導入した。それぞれの 発現ベクターを制限酵素 P v u I で切断して直鎖DNAに し、フェノールおよびクロロホルム抽出後、エタノール 沈殿でDNAを回収してエレクトロポレーションに用い た。PBS (-) 中に 1×10'細胞/m l の細胞濃度で 懸濁されているCHO細胞0.8ml に、各プラスミドDNA 10μgを加え、1,500 V, 25μFの静電容量にてパルス 30 を与えた。室温にて10分間の回復期間の後、エレクト ロポレーション処理された細胞を10%ウシ胎児血清 (GIBCO) を添加したMEM-α培地 (GIBC O) に懸濁し、3枚の96穴プレート (Falcon) を用いてCO、インキュベーターにて培養した。 培養開始 翌日に、10%ウシ胎児血清(GIBCO)および50 Omg/mloGENETICIN (G418Sulf ate、GIBCO) 添加、リボヌクレオシドおよびデ オキリボヌクレオシド不含ΜΕΜーα培地(GIBC 〇) の選択培地を交換し、抗体遺伝子の導入された細胞 を選択した。選択培地交換後、2週間前後に顕微鏡下で 細胞を観察し、順調な細胞増殖が認められた後に、上記 抗体濃度測定ELISAにて抗体産生量を測定し、抗体 産生量の多い細胞を選別した。

【0135】樹立した抗体の安定産生細胞株の培養を拡 大し、ローラーボトルにて2%のUitra Low IoCウシ胎 児血清添加、リボヌクレオシドおよびデオキリボヌクレ オシド不含MEM培地を用いて、大量培養を行った。培 養3ないし4日目に培養上清を回収し、0.2μmのフィル ター (Millipore) により細胞破片を除去した。CHO 細胞の培養上清からのキメラ抗体の精製は、POROSプロ

テインAカラム (PerSeptive Biosys tems)を用いて、ConSep LC100 (Mill ipore) にて添付の処方に従って行い、中和活性の測定 および高カルシウム血症モデル動物での薬効試験に供し た。得られた精製キメラ抗体の濃度および抗原結合活性 は、上記ELISA系にて測定した。

【0136】〔参考例4〕ヒト型化抗体の構築

- (1) ヒト型化抗体H鎖の構築
- (i) ヒト型化H鎖V領域の構築

ヒト型化#23-57-137-1抗体H鎖を、PCR法によるCDR - グラフティングにより作製した。ヒト抗体S31679(N BRF-PDB, Cuisinier A. M. 5, E ur. J. Immunol., 23, 110-118, 1993) 由来のFRを有するヒト型化#23-57-137-1抗 体H鎖(バージョン"a")の作製のために6個のPCRプ ライマーを使用した。CDR - グラフティングプライマ -MBC1HGP1 (配列番号23)及びMBC1HG P3(配列番号24)はセンスDNA配列を有し、そして CDRグラフティングプライマーMBC1HGP2(配 列番号25)及びMBC1HGP4(配列番号26)は 20 アンチセンスDNA配列を有し、そしてそれぞれプライマ 一の両端に15から21bpの相補的配列を有する。外 部プライマーMBC1HVS1 (配列番号27)及びM BC1HVR1 (配列番号28) はCDRグラフティン グプライマーMBC1HGP1及びMBC1HGP4と ホモロジーを有する。

【0137】CDR-グラフティングプライマーMBC 1HGP1、MBC1HGP2、MBC1HGP3およ びMBC1HGP4は尿素変性ポリアクリルアミドゲル を用いて分離し(Molecular Cloning: A Laboratory Ma 30 nual, Sambrooks, Cold Spring Harbor Laboratory Pr ess, 1989)、ゲルからの抽出はcrush andso a k法(Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Sa mbrook5, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 198 9)にて行った。

【0138】すなわち、それぞれ1nmoleのCDR - グラフティングプライマーを6%変性ポリアクリルア ミドゲルで分離し、目的の大きさのDNA断片の同定をシ リカゲル薄層板上で紫外線を照射して行い、crush and soak法にてゲルから回収し20μlの1 0 mM Tris-HCl (pH7. 4), 1 mMED TA溶液に溶解した。PCRは、TaKaRa Ex T aa(宝酒造)を用い、100μ1の反応混合液に上記 の様に調製したCDR-グラフティングプライマーMB C1HGP1, MBC1HGP2, MBC1HGP3 to よびMBC1HGP4をそれぞれ1µ1、0.25mM のdNTP、2.5UのTaKaRaEx Taqを含 む条件で添付緩衝液を使用して94℃にて1分間、55 ℃にて1分間、72℃にて1分間の温度サイクルで5回 HVS1及びMBC1HVR1を加え、同じ温度サイク ルを30回行った。PCR法により増幅したDNA断片を4% Nu SieveGTGアガロース (FMC Bio. Products)を用いたアガロースゲル電気泳動に より分離した。

【0139】421bp長のDNA断片を含有するアガロ ース片を切取り、GENECLEANII Kit (B 【〇101)を用い、キット添付の処方に従いDNA断片 を精製した。精製したDNAをエタノールで沈殿させた 後、10mM Tris-HCl(pH7.4), 1m M EDTA溶液20μlに溶解した。得られたPCR反 応混合物をBamH I およびHind I ! I で消化する ことにより調製したpUC19にサブクローニングし、 塩基配列を決定した。正しい配列を有するプラスミドを hMBCHv/pUC19と命名した。

【0140】(ii)ヒト型化H鎖cDNAのためのH鎖V 領域の構築

ヒトH鎖C領域Cr1のcDNAと連結するために、上記 のようにして構築したヒト型化H鎖V領域をPCR法によ り修飾した。後方プライマーMBC1HVS2はV領域 のリーダー配列の5 '-側をコードする配列とハイブリ ダイズし、且つKozakコンセンサス配列(Koza k, M, 5, J. Mol. Biol. 196, 947-950, 1987)、HindIIIおよびEcoRI 認識配列を有するように設計した。H鎖V領域のための 前方プライマーMBC1HVR2はJ領域の3'-側を コードするDNA配列にハイブリダイズし且つC領域の5・ -側の配列をコードしApalおよびSmal認識配列 を有するように設計した。

【0141】PCRはTaKaRa Ex Taq (宝酒 造)を用い、鋳型DNAとして0.4μgのhMBCHv /pUC19を用い、プライマーとしてMBC1HVS 2およびMBC1HVR2をそれぞれ50pmole、 2. 5UOTaKaRa ExTaq, 0. 25mMo dNTPを含む条件で添付緩衝液を使用し、94℃にて 1分間、55℃にて1分間、72℃にて1分間の温度サ イクルで30回行った。PCR法により増幅したDNA断片を 3%NuSieveGTGアガロース (FMCBio. Products)を用いたアガロースゲル電気泳動に より分離した。

【0142】456bp長のDNA断片を含有するアガロ ース片を切取り、GENECLEANII Kit (B 【〇101)を用い、キット添付の処方に従いDNA断片 を精製した。精製したDNAをエタノールで沈殿させた 後、10mM Tris-HCl (pH7.4), lm M EDTA溶液20μlに溶解した。得られたPCR反 応混合物をEcoRIおよびSmaIで消化することで 調製したpUC19にサブクローニングし、塩基配列を 決定した。こうして得られたハイブリドーマ#23-57-137 行い、さらに50pmoleの外部プライマーMBC1 50 -1に由来するマウスH鎖V領域をコードする遺伝子を含

有し、5'-側にEcoRIおよびHindIII認識 配列及びKozak配列、3'-側にApalおよびS maI認識配列を持つプラスミドをhMBCIHv/p UC19と命名した。

【0143】(2)ヒト型化抗体H鎖の発現ベクターの 構築

トPM1抗体H鎖c DNAの配列を含むブラスミドRVトーPM1f-cDNAをApalおよびBamHIにて消化し、H鎖C領域を含むDNA断片を回収し、ApalおよびBamHIで消化することにより調製したhMBC1Hv/pUC19に導入した。こうして作製したブラスミドをhMBC1HcDNA/pUC19と命名した。このブラスミドはヒト型化#23-57-137-1抗体のH鎖V領域及びヒトH鎖C領域Crlを含み、5'-末端にEcoRIおよびHindIII認識配列、3'-末端にBamHI認識配列を持つ。ブラスミドhMBC1HcDNA/pUC19に含まれるヒト型化H鎖バージョン"a"の塩基配列および対応するアミノ酸配列を配列番号58に示す。また、バージョンaのアミノ酸配列を配列番号56に示す。

【0144】hMBC1HcDNA/pUC19をEcoRIおよびBamHIで消化し、得られたH鎖配列を含むDNA断片をEcoRIおよびBamHIで消化することにより調製した発現プラスミドpCOSIに導入した。こうして得られたヒト型化抗体の発現プラスミドをhMBC1HcDNA/pCOSIと命名した。さらにCHO細胞での発現に用いるためのプラスミドを作製するためhMBC1HcDNA/pUC19をEcoRIおよびBamHIで消化し、得られたH鎖配列を含むDNA断片をEcoRIおよびBamHIで消化することにより調製した発現プラス 30ミドpCHOIに導入した。こうして得られたヒト型化抗体の発現プラスミドをhMBC1HcDNA/pCHOIと命名した。

【0145】(3) L鎖ハイブリッド可変領域の構築 (i) FR1, 2/FR3, 4ハイブリッド抗体の作製 ヒト型化抗体とマウス(キメラ)抗体のFR領域を組み 換えたし鎖遺伝子を構築し、ヒト型化のための各領域の 評価を行った。CDR2内にある制限酵素Aflll切 断部位を利用することによって、FR1及び2はヒト抗 体由来、FR3及び4はマウス抗体由来とするハイブリ 40 ッド抗体を作製した。プラスミドMBC1L(λ)/n eo及びhMBClL(λ)/neo各10μgを10 mMTris-HCl (pH7. 5), 10 mM MoC 1, 1mMDTT, 50mMNaC1, 0.01% (w /v) BSA, AfIII (宝酒造) 10 Uを含有する 反応混合液100μ1中で37℃にて1時間消化した。 反応液を2%低融点アガロースゲルで電気泳動し、ブラ スミドMBC1L (λ) / n.e o から6282 b p の断 片(clとする) および1022bpの断片(c2とす る)、ブラスミドhMBC1L(λ)/neoから62 50 ı

82 b p の断片(h 1 とする)および1022 b p の断片(h 2 とする)を、GENECLEANIIKit(BIO101)を用いてゲルから回収、精製した。【0146】回収したcl、h l 断片各1μgについてBAP処理を行った。DNAをフェノールおよびクロロホルムで抽出、エタノール沈殿で回収した後、10mMTris-HCl(pH7.4)、1mMEDTA溶液10μlに溶解した。BAP処理したcl及びh l 断片1μlをそれぞれh 2、c2断片4μlに連結し(4℃、一夜)、大腸菌JM109コンピテント細胞に形質転換した。50μg/mlアンピシリンを含有する2×YT培地2mlで培養し、菌体画分からQIAprepSpinPlasmidKit(QIAGEN)を用いてプラスミドを精製した。

【0147】精製したプラスミドを、10mMTrisーHCl(pH7.5),10mMMoCl, 1mMDTT.ApaLl(宝酒造)2U、またはBamHl(宝酒造)8Uを含有する反応混合液20μl中で37℃、1時間消化した。clーh2が正しく連結されていれば、ApaLlで5560/1246/498bp、BamHl/Hindlllで7134/269bpの消化断片が生じることにより、プラスミドの確認を行った。

【0148】 これをヒトFR1、2/マウスFR3、4 ハイブリッド抗体し鎖をコードする発現ベクターをh/ mMBC1L(λ)/neoとした。一方、hl-c2 のクローンが得られなかったので、pUCベクター上で 組換えてからHEFベクターにクローニングした。その 際、アミノ酸置換のないヒト型化抗体し鎖V領域を含む ブラスミドhMBC1Laλ/pUC19、及びFR3 内の91位(Kabatの規定によるアミノ酸番号87 位)のチロシンをイソロイシンに置換したヒト型化抗体 L鎖V領域を含むブラスミドhMBC1Ldλ/pUC 19を鋳型として用いた。

【0149】プラスミドMBC1L(λ)/pUC19、hMBC1Laλ/pUC19及びhMBC1Ldλ/pUC19及びhMBC1Ldλ/pUC19の各10μgを10mMTris-HC1(pH7.5)、10mMMgC11、1mMDTT.50mMNaC1、0.01%(w/v)BSA、HindIII16U、Af1II4Uを含有する反応混合液30μ1中で37℃、1時間消化した。反応液を2%低融点アガロースゲルで電気泳動し、プラスミドMBC1L(λ)/pUC19から215bp(c2')、プラスミドhMBC1Laλ/pUC19およびhMBC1Ldλ/pUC19からそれぞれ3218bp(hal'、hdl')のDNA断片をGENECLEANII Kit(BIO101)を用いてゲルから回収、精製した。

【0150】hal'、hdl'断片をそれぞれc2'断片に連結し、大腸菌JM109コンピテント細胞に形質

O101) を用いてゲルから回収、精製し、10mM Tris-HCl(pH7.4), 1mM EDTA溶 液40μlに溶解した。

転換した。50μg/mlアンピシリンを含有する2× YT培地2mlで培養し、菌体画分からQlAprep SpinPlasmidKit (QIAGEN)を用い てプラスミドを精製した。これらをそれぞれプラスミド m/hMBClLaλ/pUCl9、m/hMBClL dλ/pUCl9とした。得られたプラスミドm/hM BClLaλ/pUCl9、m/hMBClLdλ/p UCl9をEcoRlで消化した。それぞれ743bp のDNA断片を2%低融点アガロースゲルで電気泳動した 後、GENECLEANIIKit (BIOl01)を 10 用いてゲルから回収、精製し、10mM Tris-H Cl(pH7.4)、1mM EDTA溶液20μlに 溶解した。

【0154】ml、hml断片1μlをそれぞれhm2、m2断片4μlに連結し、大腸菌JMl09コンピテント細胞に形質転換した。50μg/mlアンピシリンを含有する2×YT培地2mlで培養し、菌体画分からQlAprepSpinPlasmidKit (QlAGEN)を用いてプラスミドを精製した。精製した各プラスミドを、10mMTris-HCl(pH7.5),10mM MoCl.1mMDTT、Apal(宝酒造)8U、またはApall(宝酒造)2Uを含有する反応混合液20μl中で37℃にて1時間消化した。

【0151】各DNA断片4μ1を前述のBAP処理した HEFベクター1μ1に連結し、大腸菌JM109コン ピテント細胞に形質転換した。50µg/m1アンピシ リンを含有する2×YT培地2mlで培養し、菌体画分 からQIAprepSpinPlasmidKit (Q IAGEN)を用いてプラスミドを精製した。精製した 各プラスミドを、20mMTris-HC1(pH8. 5), 10 mM MqCl₂, 1 mMDTT, 100 mMKC 1, Hind I I I (宝酒造) 8 U, Pvu I (宝酒 造) 2 Uを含有する反応混合液20μ1中で37℃にて 1時間消化した。断片が正しい方向に挿入されていれば 5104/2195bp、逆方向に挿入されていれば4 378/2926bpの消化断片が生じることより、プ ラスミドの確認を行った。これらをそれぞれマウスFR 1, 2/ヒトFR3, 4ハイブリッド抗体し鎖をコード する発現ベクターをm/hMBClLaλ/neo、m /hMBClLdλ/neoとした。

反応混合被20μ1中で37℃にで1時間消化した。
【0155】各断片が正しく連結されていれば、ApaIで7304bp、ApaLIで5560/1246/498bp(m1-hm2)、ApaIで6538/766bp、ApaLIで3535/2025/1246/498bp(hm1-m2)の消化断片が生じることにより、プラスミドの確認を行った。これらをそれぞれヒトFR1/マウスFR2,3,4ハイブリッド抗体L鎖をコードする発現ベクターをhmmMBC1L(λ)/neo、マウスFR1/ヒトFR2/マウスFR3,4ハイブリッド抗体L鎖をコードする発現ベクターをmhmMBC1L(λ)/neoとした。

【 0 1 5 2 】 (ii) F R 1 / F R 2 ハイブリッド抗体の作 製 【0156】(4) ヒト型化抗体上鎖の構築 ヒト型化#23-57-137-1抗体上鎖を、PCR法によるCDR ーグラフティングにより作製した。ヒト抗体HSU03 868(GEN-BANK、Deftos M5.Sc and. J. Immunol., 39,95-103, 1994)由来のFR1、FR2およびFR3、並びに ヒト抗体S25755(NBRF-PDB)由来のFR 4を有するヒト型化#23-57-137-1抗体上鎖(バージョ ン"a")の作製のために6個のPCRプライマーを使用し

CDR1内にあるSnaB!切断部位を利用することによって、同様にFR1とFR2のハイブリッド抗体を作製した。プラスミドMBC1L(λ)/neo及びh/mMBC1L(λ)/neoの各10μgを10mMTris-HC1(pH7.9),10mMMoCl,,1mMDTT,50mMNaCl,0.01%(w/v)BSA,SnaBI(宝酒造)6Uを含有する反応混合液20μ1中で37℃にて1時間消化した。次に20mMTris-HC1(pH8.5),10mMMoCl,1mMDTT,100mM KC1,0.01%(w/v)BSA,Pvul6Uを含有する反応混合液50μ1中で37℃にて1時間消化した。

【0157】CDR-グラフティングプライマーMBC 1LGP1 (配列番号29)及びMBC1LGP3 (配列番号30)はセンスDNA配列を有し、そしてCDRグラフティングプライマーMBC1LGP2 (配列番号31)及びMBC1LGP4 (配列番号32)はアンチセンスDNA配列を有し、そしてそれぞれプライマーの両端に15から21bpの相補的配列を有する。外部プライマーMBC1LVS1 (配列番号33)及びMBC1LVR1 (配列番号34)はCDRグラフティングプライマーMBC1LGP1及びMBC1LGP4とホモロジーを有する。

【0153】反応液を1.5%低融点アガロースゲルで電気泳動した後、プラスミドMBC1L(λ)/neoから4955bp(m1) および2349bp(m2)、プラスミドh/mMBC1L(λ)/neoから4955bp(hm1)および2349bp(hm2)の各DNA断片をGENECLEANII Kit(BI

【0158】CDR-グラフティングプライマーMBC 1LGP1、MBC1LGP2、MBC1LGP3およびMBC1LGP4は尿素変性ポリアクリルアミドゲルを用いて分離し(Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Sambrookら、Cold Spring Harbor Laboratory Pr ess, 1989)、ゲルからの抽出はcrush andsoak法 (Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Sambrookら, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989)にて行った。すなわち、それぞれlnmoleのCDRーグラフティングプライマーを6%変性ポリアクリルアミドゲルで分離し、目的の大きさのDNA断片の同定をシリカゲル薄層板上で紫外線を照射して行い、crushand soak法にてゲルから回収し20μlの10mM TrisーHCl(pH7.4), lmMEDTA溶液に溶解した。

【0159】PCRは、TaKaRa Ex Taq(宝酒造)を用い、100μlの反応混合液に上記の様に調製したCDR-グラフティングプライマーMBClLGP1、MBClLGP2、MBClLGP3およびMBClLGP4をそれぞれ1μl、0.25mMのdNTP、2.5UのTaKaRa Ex Taqを含む条件で添付緩衝液を使用して94℃にて1分間、55℃にて1分間、72℃にて1分間の温度サイクルで5回行い、この反応混合液に50pmoleの外部プライマーMBClLVS1及びMBClLVR1を加え、さらに同じ20温度サイクルで30回反応させた。PCR法により増幅したDNA断片を3%Nu Sieve GTGアガロース(FMC Bio.Products)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離した。

【0160】421bp長のDNA断片を含有するアガロ ース片を切取り、GENECLEANII Kit(B 10101)を用い、キット添付の処方に従いDNA断片 を精製した。得られたPCR反応混合物をBamHIおよ びHindlllで消化することにより調製したpUC 19にサブクローニングし、塩基配列を決定した。ころ 30 して得られたプラスミドをhMBCL/pUC19と命 名した。しかしながらCDR4の104位(Kabat の規定によるアミノ酸番号96位)のアミノ酸がアルギ ニンになっていたため、これをチロシンに修正するため の修正プライマーMBC1LGP10R(配列番号3 5) を設計し、合成した。PCRはTaKaRa Taq (宝酒造)を用い、100μ1の反応混合液に鋳型DNA として0. 6μgのプラスミドhMBCL/pUC1 9、プライマーとしてMBC1LVS1及びMBC1L GP10Rをそれぞれ50pmole、2.5UのTa KaRa Ex Taq(宝酒造) 0.25 mMのdN TPを含む条件で添付の緩衝液を使用して50μlの鉱 油を上層して94℃にて1分間、55℃にて1分間、7 2℃にて1分間の温度サイクルで30回行った。PCR法 により増幅したDNA断片を3%Nu Sieve GT Gアガロース (FMC Bio. Products)を 用いたアガロースゲル電気泳動により分離した。421 b p 長のDNA断片を含有するアガロース片を切取り、G ENECLEANII Kit (BIO101)を用 い、キット添付の処方に従いDNA断片を精製した。得ら

れたPCR反応混合物をBamHIおよびHindIII で消化することにより調製したpUC19にサブクロー ニングした。

【0161】M13 Primer M4プライマー及 びM13 Primer RVプライマーを用いて塩基 配列を決定した結果、正しい配列を得ることができたの で、このプラスミドをHindlllおよびBlnlで 消化し、416bpの断片を1%アガロースゲル電気泳 動により分離した。GENECLEANII Kit (BIO101)を用い、キット添付の処方に従いDNA 断片を精製した。得られたPCR反応混合物をHindl I I およびB I n I で消化することにより調製したプラ スミドC A / p UC 1 9 に導入し、プラスミド h MBC 1 La λ/p UC 19 と命名した。このプラスミドをE coRI消化し、ヒト型化L鎖をコードする配列を含む 配列をプラスミドpCOS1に導入し、EF1αプロモータ 一の下流にヒト型化し鎖の開始コドンが位置するように した。こうして得られたプラスミドをhMBC1La入 /pCOS1と命名した。ヒト型化し鎖バージョン"a"の塩 基配列(対応するアミノ酸を含む)を配列番号66に示 す。また、バージョンaのアミノ酸配列を配列番号47に

【0162】バージョン"b"をPCR法による変異導入を 用いて作製した。バージョン"b"では43位(Kaba tの規定によるアミノ酸番号43位)のグリシンをプロ リンに、49位(Kabatの規定によるアミノ酸番号 49位)のリジンをアスパラギン酸に変更するように設 計した。変異原プライマーMBC1LGP5R(配列番 号36)とプライマーMBC1LVS1によりプラスミ ドhMBC 1 L a λ/pUC 19を鋳型としてPCRを行 い、得られたDNA断片をBamHIおよびHindII Iで消化し、pUC19のBamHI, HindIII 部位にサブクローニングした。塩基配列決定後、制限酵 素HindlllおよびAflllで消化し、Hind III 「およびAfl IIで消化したhMBC1Laλ/ pUC19と連結した。こうして得られたプラスミドを hMBC1Lbλ/pUC19とし、このプラスミドを EcoRIで消化し、ヒト型化し鎖をコードするDNAを 含む断片をプラスミドpCOS1に導入し、EF1αプロモ ーターの下流にヒト型化し鎖の開始コドンが位置するよ うにした。こうして得られたプラスミドをhMBC1L b λ/pCOS1と命名した。

【0163】バージョン"c"をPCR法による変異導入を用いて作製した。バージョン"c"では84位(Kabatの規定によるアミノ酸番号80位)のセリンをプロリンに変更するように設計した。変異原プライマーMBClLのP6S(配列番号37)とプライマーM13 Primer RVによりプラスミドhMBClLaλ/pUC19を鋳型としてPCRを行い、得られたDNA断片を50 BamHlおよびHindllIで消化し、BamHl

およびHindIIIで消化することにより調製したp UC19にサブクローニングした。

【0164】塩基配列決定後、制限酵素BstPIおよ びAor51HIで消化し、BstPIおよびAor5 1HIで消化したhMBC1Laλ/pUC19と連結 した。こうして得られたプラスミドをhMBC1Lcλ /p UC 1 9 とし、このプラスミドを制限酵素EcoR **1消化し、ヒト型化し鎖をコードする配列を含む配列を** プラスミドpCOS1のEcoRI部位に導入し、EFla プロモーターの下流にヒト型化し鎖の開始コドンが位置 10 するようにした。こうして得られたプラスミドをhMB ClLc λ/pCOS1と命名した。

【0165】バージョン"d", "e"及び"f"をPCR法 による変異導入を用いて作製した。各バージョンとも順 に"a"、"b"、"c" バージョンの91位 (Kaba tの規定によるアミノ酸番号87位)のチロシンをイソ ロイシンに変更するように設計した。変異原プライマー MBC1LGP11R (配列番号38) とプライマーM -S1(配列番号44)によりそれぞれ h MBC1La λ/pcos1, hMBC1Lbλ/pcos1, hMBC1Lc λ/pCOS1を鋳型としてPCRを行い、得られたDNA断片を BamHlおよびHindlllで消化し、BamHl およびHindllIで消化することにより調製したp UC19にサブクローニングした。塩基配列決定後、H indIIIおよびBlnIで消化し、HindIII およびBlnlで消化することより調製したCλ/pU C19と連結した。

【0166】こうして得られたプラスミドを順にhMB ClLd\/pUCl9, hMBClLe\/pUCl 9、hMBC1Lf \lambda/pUC19とした。これらのプ 30 ラスミドをEcoRI消化し、ヒト型化L鎖をコードす る配列を含む配列をプラスミドpCOS1のEcoRI部位 に導入し、EF1αプロモーターの下流にヒト型化L鎖 の開始コドンが位置するようにした。こうして得られた プラスミドをそれぞれ順にhMBClLd λ /pcos1、 hMBClLe \range pcos1 hMBClLf \range pcos1& 命名した。

【0167】パージョン"g"及び"h"をPCR法による 変異導入を用いて作製した。各パージョンとも順に"a" . "d" バージョンの36位(Kabatの規定による 40 アミノ酸番号36位)のヒスチジンをチロシンに変更す るように設計した。変異原プライマーMBC1LGP9 R (配列番号39) およびM13 Primer RV をプライマーとして用いて、hMBC1Laλ/pUC 19を鋳型としてPCRを行い、得られたPCR産物とM13 Primer M4をプライマーとして用いて、プラ スミドhMBC1La A/pUC19を鋳型としてさら にPCRを行った。得られたDNA断片をHindlllおよ びBlnlで消化し、HindlllおよびBlnlで 消化することで調製したブラスミドC λ /pUC 19に 50 0S1中、CDR 3並びにFR 3の一部及びFR 4を含む

サブクローニングした。このプラスミドを鋳型として、 プライマーMBC1LGP13R(配列番号40)とM BCILVSIをプライマーとしたPCRを行った。得ら れたPCR断片をApalおよびHindllでl消化 し、ApalおよびHindlllで消化したプラスミ FhMBC1Lal/pUC19tot/hMBC1Ld λ/pUC19に導入した。塩基配列を決定し、正しい 配列を含むプラスミドを順に h M B C 1 L g λ/p U C 19およびhMBClLh λ/pUC19とし、これち のプラスミドを制限酵素EcoRI消化し、ヒト型化し 鎖をコードする配列を含む配列をプラスミドpcosiの E coRl部位に導入し、EFlaプロモーターの下流に ヒト型化し鎖の開始コドンが位置するようにした。こう して得られたプラスミドをそれぞれ順にhMBClLg λ/pCOS1およびhMBClLhλ/pCOS1と命名した。 【0168】バージョン"i"、"j"、"k"、"l" 、"m"、"n" および"o" をPCR法による変異導入を 用いて作製した。変異原プライマーMBC1LGP14

S (配列番号41) とプライマーV1RV (λ) (配列 番号43) によりプラスミドhMBC1La λ/pUC 19を鋳型としてPCRを行い、得られたDNA断片をApa IおよびBIn Iで消化し、Apa IおよびBIn Iで 消化することにより調製したプラスミドhMBC1Lg λ/pUC19にサブクローニングした。塩基配列決定 を行い、それぞれのバージョンに対応した変異が導入さ れたクローンを選択した。こうして得られたプラスミド $\epsilon_{hMBC1Lx\lambda/pUC19}(x=i, j, k,$ 1、m, n, o) とし、このプラスミドをEcoRI消 化し、ヒト型化し鎖をコードする配列を含む配列をプラ スミドpCOS1のEcoRI部位に導入し、EF1aプロ モーターの下流にヒト型化し鎖の開始コドンが位置する ようにした。こうして得られたプラスミドをhMBC1 $L \times \lambda / pCOS1 (x = i, j, k, l, m, n, o)$ 命名した。バージョン"j"、"l"、"m" および"o" の塩基配列(対応するアミノ酸を含む)をそれぞれ配列 番号67、68、69、70亿示す。また、これらの各バージョ ンのアミノ酸配列をそれぞれ配列番号48、49、50、51に 示す。

【0169】バージョン"p"、"q"、"r"、"s" お よび"t" は、パージョン"i"、"j"、"m"、"l" または"o"のアミノ酸配列の87位のチロシンをイソ ロイシンに置換したバージョンであり、FR3内にある 制限酵素Aor51MI切断部位を利用して、バージョ ン"h" を、各パージョン"i"、"j"、"m"、"l"ま たは"o" とつなぎ換えることにより作製したものであ る。すなわち、発現プラスミド h MBC 1 L x λ/pcos 1(x=i, j, m, l, o)中、CDR3並びにFR 3の一部及びFR4を含むAor51HI断片514b pを除き、ここに発現プラスミドhMBC1Lh λ/ρC

 $A \circ r \circ 1$ H I 断片 $\circ 1$ 4 b p を つなぐことにより $\circ 1$ 位 \circ (K a b a t の規定によるアミノ酸番号 $\circ 8$ 7 位) のチロシンがイソロイシンとなるようにした。 塩基配列決定を行い、各バージョン "i"、"j"、"m"、"l" および"o"の $\circ 1$ 位 (K a b a t の規定によるアミノ酸番号 $\circ 8$ 7 位) のチロシンがイソロイシンに置換されたクローンを選択し、対応するバージョンをそれぞれ"p"、"q"、"s"、"r" および"t" とし、得られたブラスミドをh M B C $\circ 1$ L $\circ 1$ $\circ 1$ L $\circ 1$ $\circ 1$

* れぞれ配列番号71、72、73、74に示す。また、これらの 各バージョンのアミノ酸配列をそれぞれ配列番号52、5 3、54、55に示す。

【0170】プラスミドトMBC1Lq A/pCOS1をHindIIIおよびEcoRIで消化し、HindIIIおよびEcoRIで消化したプラスミドpUC19にサブクローニングし、プラスミドトMBC1Lq A/pUC19と命名した。ヒト型化し鎖の各バージョンにおける置換アミノ酸の位置を表2に示す。

【0171】 【表2】

表2 配列表における置換アミノ酸の位置 (Kabatの規定によるアミノ酸番号)

バージョン	36	43	4 5	47	49	80	87	
a b c		P			D	P	_	
d e f	Y	P			D	P	I I	
abcdef shijkl	Ý Y Y		K K K	37	D		I	
m	Y Y V		ĸ	V V	D D			
n o	Ý		ĸ.	V V	D		T	
o p q r s	Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y		K K K	V V	ממממ		Î Î Î	

【0172】表中、Yはチロシン、Pはプロリン、Kは リジン、Vはバリン、Dはアスパラギン酸、 L はイソロ イシンを示す。なお、前記プラスミドhMBC1HcDN 30 A/pUC19およびhMBC1Lq \lambda/pUC19を 有する大腸菌はEscherichia coli J M109 (hMBC1HcDNA/pUC19) および Escherichiacoli JM109 (hMB ClLq A/p UC19) として、工業技術院生命工学 工業技術研究所(茨城県つくば市東1丁目1番3号) に、平成8年8月15日に、Escherichia coli JM109 (hMBC1HcDNA/pUC1 9) についてはFERM BP-5629、Esche richia coli JM109 (hMBC1Lq λ/pUC19) についてはFERM BP-5630 としてブダペスト条約に基づき国際寄託されている。 【0173】(5) COS-7細胞へのトランスフェク ション

ハイブリッド抗体およびヒト型化#23-57-137-1抗体の抗原結合活性および中和活性を評価するため、前記発現プラスミドをCOS-7細胞で一過性に発現させた。すなわちし鎖ハイブリッド抗体の一過性発現では、プラスミドh MBC1HcDNA/pCOS1とh/mMBC1L(λ)/neo、hMBC1HcDNA/pCOS1とm/hMBC1La λ /ne

o、hMBC1HcDNA/pCOS1とm/hMBClLdλ/ne o, h MBC1HcDNA/pCOS1 & h m m M B C l L (λ) / n eo、またはh MBC1HcDNA/pCOS1とm h mMBC1L (λ) /neoとの組み合わせを、GenePulse r装置(BioRad)を用いてエレクトロポレーショ ンによりCOS-7細胞に同時形質導入した。PBS (-) 中に l×10 細胞/m lの細胞濃度で懸濁されて いるCOS-7細胞O.8mlに、各プラスミドDNA1 0μgを加え、1,500V,25μFの静電容量にて パルスを与えた。室温にて10分間の回復期間の後、エ レクトロポレーション処理された細胞を2%のUltra Lo w IqGウシ胎児血清(GIBCO)を含有するDMEM 培養液(GIBCO)に懸濁し、10cm培養皿を用い て〇〇、インキュベーターにて培養した。72時間の培 養の後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除 去し、ELISAの試料に供した。

【 0 1 7 4 】 ヒト型化#23-57-137-1抗体の一過性発現では、プラスミド h MBC1HcDNA/pCOS1と h MBC1L x λ /pCOS1 (x = a ~ t) のいずれかの組み合わせをG e n e P u l s e r 装置 (B i o R a d) を用いて、前記ハイブリッド抗体の場合と同様の方法によりCOS - 7 細胞にトランスフェクションし、得られた培養上清をE 50 LISAに供した。また、COS - 7 細胞の培養上清か

らのハイブリッド抗体またはヒト型化抗体の精製は、A ffiGel Protein A MAPSII+2 ト(BioRad)を用いて、キット添付の処方に従っ て行った。

[0175] (6) ELISA

(i) 抗体濃度の測定

抗体濃度測定のためのELISAプレートを次のように して調製した。ELISA用96穴プレート (Maxi sorp, NUNC)の各穴を固相化バッファー(0. /mlの濃度に調製したヤギ抗ヒトIgG抗体(TAG O) 100 μ 1 で固相化し、200 μ 1 の希釈バッファ - (50mM Tris-HCl, 1mM MgC 1, 0. 1M NaCl, 0. 05% Tween 2 O、O. O 2% NaN, 、1% 牛血清アルブミン (BSA)、pH7.2) でブロッキングの後、ハイブ リッド抗体またはヒト型化抗体を発現させたCOS-7 細胞の培養上清あるいは精製ハイブリッド抗体またはヒ ト型化抗体を段階希釈して各穴に加えた。 1 時間室温に てインキュベートしPBS-Tween20で洗浄後、 アルカリフォスファターゼ結合ヤギ抗ヒト【gG抗体 (TAGO) 100 µ 1を加えた。1時間室温にてイン キュベートしPBS-Tween20で洗浄の後、1m g/mlの基質溶液(SigmalO4、p-二トロフ ェニルリン酸、SIGMA)を加え、次に405nmで の吸光度をマイクロプレートリーダー(BioRad) で測定した。濃度測定のスタンダードとして、Hu Ι gGl\(\text{Purified}\) (The Binding Site)を用いた。

【0176】(ii)抗原結合能の測定

抗原結合測定のためのELISAプレートを、次のよう にして調製した。ELISA用96穴プレートの各穴を 固相化パッファーで1μg/m1の濃度に調製したヒト PTHrP(1-34)100µ1で固相化した。20 0μ1の希釈パッファーでブロッキングの後、ハイブリ ッド抗体またはヒト型化抗体を発現させたCOSー7細 胞の培養上清あるいは精製ハイブリッド抗体またはヒト 型化抗体を段階希釈して各穴に加えた。室温にてインキ ュベートしPBS-Tween20で洗浄後、アルカリ フォスファターゼ結合ヤギ抗ヒト!gG抗体(TAG O) 100 µ 1 を加えた。室温にてインキュベートしP BS-Tween20で洗浄の後、1mg/mlの基質 溶液(Sigmal04、p-ニトロフェニルリン酸、 SIGMA)を加え、次に405nmでの吸光度をマイ クロプレートリーダー (BioRad)で測定した。 【0177】(7) 活性確認

(i) ヒト型化H鎖の評価

ヒト型化H鎖バージョン"a"とキメラL鎖を組み合わせ た抗体は、キメラ抗体とPTHrP結合能が同等であっ ジョン"a"で十分なことを示す。以下、ヒト型化H鎖バ ージョン"a"をヒト型化抗体のH鎖として供した。 【0178】(ji)ハイブリッド抗体の活性 (ii-a) FR1.2/FR3.4ハイブリッド抗体

L鎖がh/mMBClL(λ)の場合、活性は全く認め られなかったが、m/hMBC1Laλあるいはm/h MBC1Ldλの場合はいずれもキメラ#23-57-137-1抗 体と同等の結合活性を示した(図7)。これらの結果 は、FR3、4はヒト型化抗体として問題ないが、FR 1M NaHCO, 、0.02% NaN,)で1μg 10 1, 2内に置換すべきアミノ酸残基が存在することを示 唆する。

> (ii-b)FR1/FR2ハイブリッド抗体 L鎖がm h m M B C 1 L (λ) の場合、活性は全く認め られなかったが、hmmMBC1L(λ)の場合はキメ ラ#23-57-137-1抗体と同等の結合活性を示した(図 8)。これらの結果は、FR1、2のうちFR1はヒト

> 型化抗体として問題ないが、FR2内に置換すべきアミ ノ酸残基が存在することを示唆する。

【0179】(jij) ヒト型化抗体の活性

20 L鎖としてバージョン"a"から"t"の各々一つを用い たヒト型化抗体について、抗原結合活性を測定した。そ の結果、L鎖パージョン"j"、"l"、"m"、"o" 、"q" 、"r" 、"s" 、"t" を有するヒト型化抗体 はキメラ抗体と同等のPTHrP結合能を示した(図9 ~12) .

【0180】(8) CHO安定産生細胞株の樹立 ヒト型化抗体の安定産生細胞株を樹立するため、前記発 現プラスミドをCHO細胞(DXB11)に導入した。 すなわちヒト型化抗体の安定産生細胞株樹立は、CHO 30 細胞用発現プラスミド h M B C l H c DNA/pCHO1と h M BClLm \lambda/pCOS1\text{\$\frac{1}{2}}\tau \lambda \la とhMBClLq λ/pCOS1あるいはhMBClHcDNA /pCHO1とhMBClLrλ/pCOS1の組み合わせで、G enePulser装置(BioRad)を用いてエレ クトロポレーションによりCHO細胞に同時形質導入し た。それぞれの発現ベクターを制限酵素PvuIで切断 して直鎖DNAにし、フェノールおよびクロロホルム抽出 後、エタノール沈殿でDNAを回収し、エレクトロポレー ションに用いた。PBS (-)中に1×10 細胞/ml 40 の細胞濃度で懸濁されているCH〇細胞0.8mlに、 各プラスミドDNA10μgを加え、1,500V,25 μFの静電容量にてパルスを与えた。室温にて10分間 の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細 胞を10%ウシ胎児血清(GIBCO)添加、MEMα培地 (GIBCO) に懸濁し、96穴プレート (Fa lcon)を用いてCO。インキュベーターにて培養し た。培養開始翌日に、10%ウシ胎児血清(GIBC O) および500mg/mlのGENETICIN (G 418Sulfate、GIBCO) 添加、リボヌクレ た(図6)。この結果は、H鎖V領域のヒト型化はバー 50 オシドおよびデオキシリボヌクレオシド不含 $MEM-\alpha$

培地 (GIBCO) の選択培地に交換し、抗体遺伝子の 導入された細胞を選択した。選択培地交換後、2週間前 後に顕微鏡下で細胞を観察し、順調な細胞増殖が認めら れた後に、上記抗体濃度測定ELISAにて抗体産生量 を測定し、抗体産生能の高い細胞を選別した。

【0181】樹立した抗体の安定産生細胞株の培養を拡 大し、ローラーボトルにて2%のUltra Low IoCウシ胎 児血清添加、リボヌクレオシドおよびデオキシリボヌク レオシド不含MEMーα培地を用いて、大量培養を行っ た。培養3ないし4日目に培養上清を回収し、0.2μmの 10 フィルター (Millipore) により細胞破片を除去した。 CHO細胞の培養上清からのヒト型化抗体の精製は、PO ROSプロテインAカラム (PerSeptive Bio systems)を用いて、ConSepLC100 (Millipore) にて添付の処方に従って行い、中和活性 の測定および高カルシウム血症モデル動物での薬効試験 に供した。得られた精製ヒト型化抗体の濃度および抗原 結合活性は、上記ELISA系にて測定した。

【0182】〔参考例5〕中和活性の測定

マウス抗体、キメラ抗体およびヒト型化抗体の中和活性 20 の測定は、ラット骨肉腫細胞株ROS17/2.8-5 細胞を用いて行った。すなわち、ROS17/2.8-5細胞を、10%牛胎児血清(GIBCO)を含むHa m'SF-12培地(GIBCO)中にて、CO2 インキ ュベーターで培養した。ROS17/2.8-5細胞を 96 穴プレートに10¹ 細胞/100 μ1/穴で蒔込み 1日間培養し、4mMのヒドロコルチゾンと10%牛胎 児血清を含むHam'SF-12培地(GIBCO)に交 換する。さらに3ないし4日間培養した後、260μ1 のHam'SF-12培地(GIBCO)にて洗浄し、1 30 mMのイソブチル-1-メチルキサンチン(IBMX、 SIGMA) および10%の牛胎児血清と10mMのH EPESを含む80 µ lのHam's F-12を加え、 30分間37℃でインキュベートした。

【0183】中和活性を測定するマウス抗体、キメラ抗 体またはヒト型化抗体を、あらかじめ10μg/ml、 3. 3μg/ml, 1. 1μg/mlおよび0. 37μ g/m1の群、 $10\mu g/m1$ 、 $2\mu g/m1$ 、0.5*

配列:

AAATACCCCT TGACCAGGCA

【0186】配列番号:2

配列の長さ:38

配列の型:核酸

CTCCTTCCCC CCACCTCTCA ACCTTCCACA ATCCATAG

配列:

【0187】配列番号:3 配列の長さ:28

配列の型:核酸

配列: CCATCCCCCC CCACTCCATA CACACATG $*\mu_g/m$ 1および0.01 μ_g/m 1の群、または10 $\mu g/m 1$, $5 \mu g/m 1$, 1. $25 \mu g/m 1$, 0. 63 µg/m1および0.31 µg/m1の群に段階希 釈し、4ng/mlに調製したPTHrP(1-34) と等量混合し、各抗体とPTHrP(1-34)の混合 液80μ1を各穴に添加した。各抗体の最終濃度は、上

記抗体浪度の4分の1になり、PTHrP(1-34) の濃度は、lng/mlになる。10分間室温にて処理 した後、培養上清を捨て、PBSにて3回洗浄したした

後、100μ1の0.3%塩酸95%エタノールにて細 胞内のcAMPを抽出する。水流アスピレーターにて塩 酸エタノールを蒸発させ、CAMP EIA kit

(CAYMANCHEMICAL'S) 付属のEIAバ ッファー120μ1を添加しcAMPを抽出後、cAM P EIA kit (CAYMANCHEMICAL'

S) 添付の処方に従ってcAMPを測定した。その結 果、キメラ抗体と同等の抗原結合を有するし鎖パージョ

ンのうち、91位のチロシンをイソロイシンに置換した バージョン"q "、"r "、"s "、"t "を有するヒト型化抗 体がキメラ抗体に近い中和能を示し、その中でも、バー

ジョン"q "がもっとも強い中和能を示した(図13~1 5).

[0184]

【発明の効果】本発明により、副甲状腺ホルモン関連ペ ブチドとその受容体との結合を阻害する物質を有効成分 として含有する悪液質治療剤が提供される。上記物質 は、悪液質モデル動物での薬効試験において、体重減少 を対照と比較して抑制し、また、生存期間の延長効果も 奏することから、悪液質治療剤として有用である。

[0185]

【配列表】

配列番号:1 配列の長さ:20 配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸(合成DNA)

20

※鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸(合成DNA)

38

トポロジー:直鎖状

★鎖の数:一本鎖

配列の種類:他の核酸(合成DNA)

28

48 【0188】配列番号:4 *鎖の数:一本鎖 配列の長さ:29 トポロジー:直鎖状 配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列:

29 CGATCCCGG TCAGRCGAAG CTGCRAACA

※鎖の数: 一本鎖

【0189】配列番号:5

配列の長さ:17 トポロジー:直鎖状 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸

配列:

GTTTTCCCAG TCACGAC 17

【0190】配列番号:6

★鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:17 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列の型:核酸

配列: CACGAAACAG CTATGAC 17

【0191】配列番号:7 ☆鎖の数:一本鎖 配列の長さ:31 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列:

CTCTAACCTT CCACCATGAA ACTTCCCCCT C 31

【0192】配列番号:8 ◆鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状 配列の長さ:30

配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列:

30 TCTTCCATCC CTCCAGAGAC ACTGACCAGA

*鎖の数:一本鎖 【0193】配列番号:9 配列の長さ:36 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸

配列:

GTCTGAATTC AAGCTTCCAC CATGGGGTTT GGCCTG 36

[0194]配列番号:10 ※鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:41

配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸

配列:

TTTCCCCCCC CCTTCCTCGA CCCTGAGGAG ACCCTGACCA G 41

【0195】配列番号:11 ★鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状 配列の長さ:109

配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸

配列:

GTCTGAATTC AAGCTTAGTA CTTGGCCAGC CCAAGGCCAA CCCCACGGTC ACCCTGTTCC 60 CGCCCTCCTC TGACGAGCTC CAACCCAACA ACCCCACACT ACTGTGTCT 109

【0196】配列番号:12 ☆鎖の数: 一本鎖 配列の長さ:110 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸

配列:

COTTTCCTCC TCTCCACTCC CCCCTTGACG CCCCTCCCAT CTCCCTTCCA CCCCACTGTC 60 110

ACACCTCCCG GGTAGAAGTC ACTGATCAGA CACACTAGTG TGGCCTTGTT 鎖の数:一本鎖

【0197】配列番号:13 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:98

50 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸

配列: CGACTCCAGA CCACCAAACC CTCCAAACAG ACCAACAACA ACTACCCCCC CACCACCTAC CTGACCCTGA COCCCGACCA GTGGAAGTCC CACAGAAG 98 【0198】配列番号:14 *鎖の数:一本鎖 配列の長さ:106 トポロジー:直鎖状 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸 配列: TGTTGAATTC TTACTATGAA CATTCTGTAG CCCCCACTGT CTTCTCCACG GTCCTCCCTT 60 CATCCCTCAC CTCCCAGCTG TAGCTTCTGT CCCACCTTCCA CTCCTC 106 10※鎖の数:一本鎖 【0199】配列番号:15 トポロジー: 直鎖状 配列の長さ:43 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸 配列: CTCTCAATTC AACCTTACTA CTTCCCCACC CCAACCCCAA CCC 43 ★鎖の数:一本鎖 【0200】配列番号:16 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:20 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸 配列: 20 TGTTGAATTC TTACTATGAA 20☆鎖の数:一本鎖 【0201】配列番号:17 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:39 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸 配列: CAACAACTAC CCCCCCACCA CCTACCTGAG CCTGACCCC 39 ◆鎖の数: 一本鎖 【0202】配列番号:18 配列の長さ:39 トポロジー:直鎖状 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸 配列: 39 GTACCTCCTG CCCCCGTACT TGTTGTTCCT CTGTTTCCA 30*鎖の数:一本鎖 【0203】配列番号:19 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:46 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸 GTCTGAATTC AAGCTTAGTC CTACGTCGAA CTGTGGCTGC ACCATC 46 ※鎖の数:一本鎖 【0204】配列番号:20 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:34 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸 配列: 34 TGTTGAATTC TTACTAACAC TCTCCCCTGT TGAA 【0205】配列番号:21 40★鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:35 配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列: CTCTAACCTT CCACCATCCC CTCCACTCCT CTCTT 35 ☆鎖の数:一本鎖 【0206】配列番号:22 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:48 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸

TGTTGAATTC AGATCTAACT ACTTACCTAG GACAGTGACC TTGGTCCC

50 配列の長さ:128

配列:

【0207】配列番号:23

51 *トポロジー:直鎖状 配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 鎖の数:一本鎖 配列: GTCTAAGCTT CCACCATGGG GTTTGGGCTG AGCTGGGTTT TCCTCGTTGC TCTTTTAAGA 60 COTOTCCACT CTCACCTCCA CCTCCTCCAC TCTCCCCCAC CCCTCCTCCA CCCTCCCACC 120 128 TCCCTGAG ※鎖の数:一本鎖 【0208】配列番号:24 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:125 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸 × 配列: ACCATTACTA GTCGTCGTAG TTACACCTAC TATCCAGACA GTGTCAACCG CCGATTCACC 60 ATCTCCAGAG ACAATTCCAA GAACACCCTG TATCTCCAAA TCAACACCCT CAGAGCTGAG 120 125 ★鎖の数:一本鎖 【0209】配列番号:25 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:132 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸 配列: CTACCACCAC TACTAATGGT TGCCACCCAC TCCAGCCCCT TGCCTGGAGC CTGGCGGACC 60 CAAGACATCC CATACCTACT GAACGTGAAT CCAGACGCTG CACACGACAG TCTCACCGAC 120 132 CTCCCAGGCT GG ☆鎖の数: 一本鎖 [0210]配列番号:26 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:110 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸 配列: TOTTCCATCC CTCACCACAC CCTCACCACG GTTCCCTCCC CCCAGTAAGC AAAGTAAGTC 60 ATACTACTCT CTCTCCCACA CTAATACACA CCCCTCTCCT CACCTCTCAC 110 【0211】配列番号:27 ◆鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:30 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸 配列: 30 CTCTAACCTT CCACCATCCG CTTTCCCCTG 【0212】配列番号:28 *鎖の数:一本鎖 配列の長さ:30 トポロジー:直鎖状 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸 配列: 30 TCTTCCATCC CTCACCACAC CCTCACCACG [0213]配列番号:29 ※鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:133 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列の型:核酸 配列: ACAAACCTTC CACCATGGCC TGGACTCCTC TCTTCTTCTT CTTTGTTCTT CATTGCTCAG 60 GTTCTTTCTC CCACCTTGTG CTGACTCAAT CCCCCTCTCC CTCTCCCTCC CTCCGACCCT 120 133 CCCTCAACCT CAC ★鎖の数: 一本鎖 【0214】配列番号:30 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:118

配列の型:核酸

【0215】配列番号:31

配列の種類:他の核酸(合成DNA)

ACCAACATCC AACCCACACC ACACCTCATG CCATTCCTCA TCCCTTCTCA CCCTCCACCT 60
CTCCCCCTCA CCCCTACCTC ACCATCTCCA CCCTCCACTC TCACCATCAG CCTCACCTA 118

50 配列の長さ:128

53

配列の型:核酸 *トポロジー:直鎖状

鎖の数:一本鎖 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列:

CTGTCCCTTC CATCTTCCTT AAGTTTCATC AAGTACCCAG CCCCCTTCTC TCCCTCCTCC TGATCCCATT CAATCCTGTA CGTACTGTCC TGACTACTCA ACGTCCACGT GACCTTGACC 120 128

CACCCTCC

【0216】配列番号:32 ※鎖の数:一本鎖 配列の長さ:114 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列:

CTTGGATCCG GOCTGACCTA GGACGGTCAG TTTGGTCCCT CCCCCGAACA CCCTCACAAA 60 TTGTTCCTTA ATTGTATCAC CCACACCACA GTAATAGTCA GCCTCATCCT CAGA

【0217】配列番号:33 ★鎖の数: 一本鎖

配列の長さ:17 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列:

ACAAACCTTC CACCATG 17

【0218】配列番号:34 ☆鎖の数:一本鎖

配列の長さ:19 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 ☆20 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列:

CTTGGATCCG GGCTGACCT 19

【0219】配列番号:35 ◆鎖の数:一本鎖

配列の長さ:75 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列:

CTTGGATCCG CCCTGACCTA CGACCGTCAG TTTGGTCCCT CCGCCGAACA CGTACACAAA 60

TIGITCCTTA ATTGT 75

【0220】配列番号:36 *鎖の数:一本鎖

配列の長さ:43 30 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列:

AAAGGATCCT TAAGATCCAT CAAGTACCGA GGGGGCTTCT CTG 43

【0221】配列番号:37 ※鎖の数:一本鎖

配列の長さ:46 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列:

ACAAACCTTA CCCCTACCTC ACCATCTCCA CCCTCCACCC TGAGGA 46

[0222]配列番号:38 ★鎖の数:一本鎖

配列の長さ:111 40 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列:

【0223】配列番号:39

CTTGGATCCG GOCTGACCTA GGACGGTCAG TTTGGTCCCT CCGCCGAACA CGTACACAAA 60

☆鎖の数:一本鎖

TTGTTCCTTA ATTGTATCAC CCACACCACA GATATAGTCA GCCTCATCCT C

配列の長さ:42 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA) ₩

配列:

CTTCTCTGGC TCCTCCTGAT ACCATTCAAT GGTGTACGTA CT 42

【0224】配列番号:40 50 配列の長さ:26

```
配列の型:核酸
                              *トポロジー:直鎖状
鎖の数: 一本鎖
                                配列の種類:他の核酸(合成DNA)
```

配列:

CGAGGGCCCT TCTCTGGCTG CTGCTG

26

【0225】配列番号:41 ※鎖の数:一本鎖 配列の長さ:35 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列:

GAGAACGCCC CTARGTACST GATGRAWCTT AACCA 35

【0226】配列番号:42 10★鎖の数:一本鎖

配列の長さ:35 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列:

CACGAATTCA CTATCGATTC TGGAACCTTC AGAGG 35

【0227】配列番号:43 ☆鎖の数:一本鎖

配列の長さ:18 トポロジー:直鎖状 配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列:

CCCTTCGAGC TCCTCAGA 18

【0228】配列番号:44 20◆鎖の数:一本鎖

配列の長さ:20 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列:

CACACTOCTT CAAACTTTTT 20

【0229】配列番号:45 *トポロジー:直鎖状 配列の長さ:118 配列の種類:タンパク質

配列の型:アミノ酸

配列:

Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Ser Ser Ala Ser Phe Ser Leu Gly 5 10 1

Ala Ser Ala Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr 25 20

Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Leu Lys Pro Pro Lys 35 40

Tyr Val Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp

55 50

Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Asp Arg 65 70

Tyr Leu Ser Ile Ser Asn Ile Gln Pro Glu Asp Glu Ala Met Tyr

80 85

Ile Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val 95 100 105

Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Thr Val Leu Gly Gln Pro

115 110

【0230】配列番号:46 ※トポロジー:直鎖状

配列の長さ:118 配列の種類:タンパク質 配列の型:アミノ酸 ж

配列:

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Asp Leu Val Lys Pro Gly 10 5

```
Gly Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser
                                                   25
                                20
                 Ser Tyr Gly Met Ser Trp Ile Arg Gln Thr Pro Asp Lys Arg Leu
                                                   40
                 Glu Trp Val Ala Thr Ile Ser Ser Gly Gly Ser Tyr Thr Tyr Tyr
                                                   55
                 Pro Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala
                                65
                                                   70
                 Lys Asn Thr Leu Tyr Leu Gln Met Ser Ser Leu Lys Ser Glu Asp
                                                   85
                 Thr Ala Met Phe Tyr Cys Ala Arq Gln Thr Thr Met Thr Tyr Phe
                                95
                                                  100
                                                                    105
                 Ala Tvr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ala
                                110
                                                  115
                                                  *トポロジー:直鎖状
【0231】配列番号:47
                                                    配列の種類: タンパク質
配列の長さ:116
配列の型:アミノ酸
                 配列:
                 Gin Leu Val Leu Thr Gin Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser Leu Gly
                                5
                                           10
                 Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr
                                           -25
                 Tyr Thr Ile Glu Trp His Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Arq
                                35
                                                   40
                 Tyr Leu Met Lys Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp
                                                   55
                 Gly Ile Pro Asp Arq Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arq
                                                   70
                                65
                 Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr
                                                  85
                 Tyr Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val
                                95
                                                  100
                 Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly
【0232】配列番号:48
                                                 ※トポロジー:直鎖状
                                                    配列の種類: タンパク質
配列の長さ:118
配列の型:アミノ酸
                                              ж
                 Gin Leu Val Leu Thr Gin Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser Leu Gly
                                                  10
                                 5
                 Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr
                             . 20
                                                   25
                 Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Lys
                                                   40
                 Tyr Leu Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp
                                              55
                 Gly Ile Pro Asp Arq Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arq
                                           70
                 Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr
                                80
                                                   85
```

```
50
```

```
Tyr Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val
                                95
                                                 100
                 Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro
                                                 115
【0233】配列番号:49
                                                 *トポロジー:直鎖状
配列の長さ:118
                                                   配列の種類: タンパク質
配列の型:アミノ酸
                 配列:
                 Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser Leu Gly
                 Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr
                                20
                                                  25
                 Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Lys
                                35
                                                  40
                 Tyr Val Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp
                                                  55
                Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arg
                                                  70
                Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr
                                                  85
                Tyr Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val
                                95
                                                 100
                 Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro
                                          115
【0234】配列番号:50
                                                 ※トポロジー:直鎖状
配列の長さ:118
                                                   配列の種類: タンパク質
配列の型:アミノ酸
                                             Ж
                配列:
                Gin Leu Val Leu Thr Gin Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser Leu Gly
                                 5
                                                  10
                Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr
                                20
                                                  25
                Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Ara
                                35
                                                  40
                Tyr Leu Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp
                                50
                Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arg
                Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr
                                                  85
                Tyr Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val
                                95
                                                 100
                                                                   105
                Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro
                                                 115
【0235】配列番号:51
                                                 ★トポロジー:直鎖状
配列の長さ:118
                                                  配列の種類:タンパク質
配列の型:アミノ酸
                Gin Leu Val Leu Thr Gin Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser Leu Gly
                  1
                                 5
                                                  10
```

```
61
Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr
                 20
                                     25
Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Arq
```

Tyr Val Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp 55

Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arg 70

Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr 85

Tvr Cvs Gly Val Glv Asp Thr Ile Lvs Glu Gln Phe Val Tvr Val 95 100 105

Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro

115

【0236】配列番号:52

*トポロジー:直鎖状

配列の長さ:118

配列の種類:タンパク質

配列の型:アミノ酸

*

配列:

Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser Leu Gly 10

Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr 20 25

Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Lys 35 40

Tyr Leu Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp 50 55

Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arg 70 65

Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr 85

Ile Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val 95 100

Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro 110

【0237】配列番号:53

※トポロジー:直鎖状

配列の長さ:118

配列の種類:タンパク質 ж

配列の型:アミノ酸

Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser Leu Gly 5 10

Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr 20 25

Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Arq

35 Tyr Leu Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp

Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arg 70

Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr 85

Ile Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val

95 100 105

Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro

110 11

【0238】配列番号:54

*トポロジー:直鎖状

配列の長さ:118

配列の種類:タンパク質

配列の型:アミノ酸

*

配列:

Gin Leu Val Leu Thr Gin Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser Leu Gly

1 5 10 15

Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr

20 25 30 Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Lys

35 40 45

Tyr Val Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp
50 55 60

Gly Ile Pro Asp Arq Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arq
65 70 75

Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr

Ile Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val

Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro

110 1 1 5

[0239]配列番号:55

※トポロジー:直鎖状

配列の長さ:118

配列の種類:タンパク質

配列の型:アミノ酸

*

配列:

Gin Leu Vai Leu Thr Gin Ser Pro Ser

Ala Ser Ala Ser Leu Gly

1 5 10 15

Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr
20 25 30

Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Arg

Tyr Val Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp

\$50\$ \$55\$ \$60\$ Gly Ile Pro Asp Arq Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arq

Gly He Pro Asp Arq Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arq
65 70 75

Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr 80 85 90

Ile Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val 95 100 105

Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro

110 115

【0240】配列番号:56

★トポロジー:直鎖状

配列の長さ:118 配列の種類:タンパク質

配列の型:アミノ酸

*

配列:

Gin Val Gin Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gin Pro Gly

```
66
```

```
10
                  Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser
                                  20
                                                     25
                  Ser Tyr Gly Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu
                                  35
                                                     40
                  Glu Trp Val Ala Thr Ile Ser Ser Gly Gly Ser Tyr Thr Tyr Tyr
                                                     55
                  Pro Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser
                                                     70
                  Lys Asn Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp
                                                     85
                                  80
                  Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arq Gln Thr Thr Met Thr Tyr Phe
                                  95
                                                    100
                                                                       105
                 Ala Tvr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser
                                 110
                                                    115
【0241】配列番号:57
                                                    *鎖の数:二本鎖
配列の長さ:411
                                                      トポロジー:直鎖状
配列の型:核酸
                                                      配列の種類:cDNA to mRNA
                 配列:
                 ATG AAC TTC GGG CTC AGC TTG ATT TTC CTT GCC CTC ATT TTA AAA
                 Met Asn Phe Gly Leu Ser Leu Ile Phe Leu Ala Leu Ile Leu Lys
                                                   -10
                                -15
                 CCT CTC CAG TCT GAG CTG CAA CTG CTG GAG TCT GGG GGA GAC TTA
                 Gly Val Gln Cys Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Asp Leu
                                  1
                                                  5
                                                                    10
                 CTG AAG CCT CGA CGG TCC CTG AAA CTC TCC TGT GCA CCC TCT CGA
                 Val Lys Pro Gly Gly Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly
                                                 20
                 TTC ACT TTC AGT AGC TAT GCC ATG TCT TGG ATT CGC CAG ACT CCA
                                                                             180
                 Phe Thr Phe Ser Ser Tyr Gly Met Ser Trp Ile Arg Gln Thr Pro
                                                 35
                 CAC AAG ACG CTG CAG TCG CTC CCA ACC ATT ACT ACT CCT CCT ACT
                                                                             225
                 Asp Lys Arg Leu Glu Trp Val Ala Thr Ile Ser Ser Gly Gly Ser
                                                 50
                 TAC ACC TAC TAT CCA GAC AGT GTG AAG CGG CGA TTC ACC ATC TCC
                 Tyr Thr Tyr Tyr Pro Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser
                              60
                                                 65
                 AGA GAC AAT CCC AAG AAC ACC CTA TAC CTG CAA ATG ACC AGT CTG
                                                                             315
                 Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Leu Tyr Leu Gln Met Ser Ser Leu
                                                 80
                 AAG TCT GAG GAC ACA CCC ATG TTT TAC TGT CCA AGA CAG ACT ACT
                                                                             360
                 Lys Ser Glu Asp Thr Ala Met Phe Tyr Cys Ala Arg Gln Thr Thr
                                                 95
                 ATG ACT TAC TTT GCT TAC TGG GGC CAA GGG ACT CTG GTC ACT GTC
                 Met Thr Tyr Phe Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val
                             105
                                                110
                 TCT GCA
                           411
                 Ser Ala
【0242】配列番号:58
                                                     配列の型:核酸
配列の長さ:411
                                                 50 鎖の数:二本鎖
```

```
特開平11-80025
                                            (35)
                      67
トポロジー:直鎖状
                                            * *配列の種類:cDNA to mRNA
                配列:
                ATG CCC TIT CCC CTG ACC TCC GTT TTC CTC GTT CCT CTT TTA ACA
                Met Gly Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg
                              -15
                                                -10
                CCT CTC CAG TCT CAG CTG CAG CTG CTG GAG TCT CCC CGA CCC CTG
                                                                       90
                Cly Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val
```

CTC CAG CCT GGG AGG TCC CTG AGA CTC TCC TGT GGA GCC TCT GGA Val Gln Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly 15 20 25

5

1

TTC ACC TTC AGT AGC TAT GCC ATG TCT TGG GTC CGC CAG GCT CCA Phe Thr Phe Ser Ser Tyr Gly Met Ser Trp Val Arq Gln Ala Pro

CCC AAG GCG CTG GAG TCG GTG GCA ACC ATT ACT ACT CCT GCT ACT Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Ala Thr Ile Ser Ser Gly Gly Ser

SO

TAC ACC TAC TAT CCA GAC AGT GTG AAG GGG CGA TTC ACC ATC TCC 270 Tyr Thr Tyr Pro Asp Ser Val Lys Gly Arq Phe Thr Ile Ser 60 65

AGA GAC AAT TCC AAG AAC ACG CTG TAT CTG CAA ATG AAC ACC CTG Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu 75 80

AGA CCT GAG GAC ACG CCT GTG TAT TAC TGT CCG AGA CAG ACT ACT 360 Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gln Thr Thr 90 95

ATG ACT TAC TTT CCT TAC TCG CCC CAG CGA ACC CTG CTC ACC CTC 405 Met Thr Tyr Phe Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val 105 110

TCC TCA 411 Ser Ser

【0243】配列番号:59

配列の長さ:11 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

> 配列: Lys Ala Ser Gin Asp Val Asn Thr Ala Val Ala 10 1 5

【0244】配列番号:60

配列の長さ:7 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド 配列:

> Ser Ala Ser Asn Arg Tyr Thr 1

【0245】配列番号:61

配列の長さ:9 配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

配列:

Gin Gin His Tyr Ser Thr Pro Phe Thr

[0246]配列番号:62 配列の長さ:5

配列の型:アミノ酸 40 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド 配列:

> Pro Tyr Trp Met Gin 1

[0247]配列番号:63

配列の長さ:16 配列の型:アミノ酸 トポロジー: 直鎖状 配列の種類:ペプチド

50

配列:

```
Ser Ile Phe Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser Gln Lys Phe Lys Gly
```

5 10 【0248】配列番号:64 *配列の長さ:411

配列の長さ:11 配列の型:核酸 配列の型:アミノ酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状 トポロジー:直鎖状

1

配列の種類:ペプチド 配列の種類:cDNA to mRNA

配列:

Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr 10 1 5 10

【0249】配列番号:65

配列:

ATG CCC TCG ACT CCT CTC TTC TTC TTC TTT GTT CTT CAT TCC TCA Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Phe Val Leu His Cys Ser

> -15 -10

CCT TCT TTC TCC CAA CTT CTG CTC ACT CAG TCA TCT TCA CCC TCT 90 Gly Ser Phe Ser Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Ser Ser Ala Ser

5

TTC TCC CTG GGA GCC TCA GCA AAA CTC ACG TGC ACC TTG AGT AGT 135 Phe Ser Leu Gly Ala Ser Ala Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser

20

CAG CAC AGT ACG TAC ACC ATT GAA TCG TAT CAG CAA CAG CCA CTC Gln His Ser Thr Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Leu

30 35 40

AAG CCT CCT AAG TAT GTG ATG GAT CTT AAG CAA GAT GGA AGC CAC 225 Lys Pro Pro Lys Tyr Val Met Asp Leu Lys Cln Asp Cly Ser His

50

AGC ACA GGT GAT GGG ATT CCT GAT CGC TTC TCT GGA TCC AGC TCT Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser

65

CGT CCT GAT CCC TAC CTT ACC ATT TCC AAC ATC CAG CCA GAA GAT 315 Gly Ala Asp Arg Tyr Leu Ser Ile Ser Asn Ile Gln Pro Glu Asp

75 80 GAA GCA ATG TAC ATC TGT GGT GTG GGT GAT ACA ATT AAG GAA CAA

Glu Ala Met Tyr Ile Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln 90 95

TIT GTG TAT GTT TTC GGC GGT GGG ACC AAG GTC ACT GTC CTA GGT Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Thr Val Leu Gly

105 110 CAG CCC 411

Cln Pro

【0250】配列番号:66

※鎖の数:二本鎖

115

配列の長さ:405 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 配列の種類:cDNA to mRNA

配列:

ATG CCC TCG ACT CCT CTC TTC TTC TTC TTT GTT CTT CAT TCC TCA 45 Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Phe Val Leu His Cys Ser

> -15 -10

CCT TCT TTC TCC CAG CTT GTG CTG ACT CAA TCG CCC TCT GCC TCT

20 CAG CAC AGT ACG TAC ACC ATT GAA TGG TAT CAG CAG CAG CCA GAG Gln His Ser Thr Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu 30 35 AAG COC CCT AAG TAC CTG ATG GAT CTT AAG CAA GAT GGA AGC CAC 225 Lys Gly Pro Lys Tyr Leu Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His 45 50 AGC AGA GGT GAT GGG ATT CCT GAT CGC TTC TCA GGC TCC AGC TCT 270 Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser 65 CCC OCT GAG CCC TAC CTC ACC ATC TCC ACC CTC CAG TCT GAG GAT 315 Gly Ala Glu Arg Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp CAG CCT GAC TAT TAC TCT GCT GTG CCT GAT ACA ATT AAG GAA CAA

Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln

```
特開平11-80025
```

(38)

73

90 95 100

TTT GTG TAC GTG TTC CCC GGA CGG ACC AAA CTG ACC GTC CTA CCC 409

Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly

105 110 115

CAG CCC 411

Gln Pro

【0252】配列番号:68

*鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の長さ:411 配列の型:核酸

* 配列の種類:cDNA to mRNA

配列:

ATG OCC TOG ACT CCT CTC TTC TTC TTC TTT GTT CTT CAT TOC TCA 45

Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Phe Val Leu His Cys Ser

-15 -10 -5

CGT TCT TTC TCC CAG CTT GTG CTG ACT CAA TCG CCC TCT GCC TCT 90
GTy Ser Phe Ser GTn Leu Val Leu Thr GTn Ser Pro Ser Ala Ser

1 5 10

CCC TCC CTG CCA CCC TCG GTC AAG CTC ACC TCG ACC TTG AGT AGT 13

Ala Ser Leu Gly Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser

15 20 25

CAG CAC AGT ACG TAC ACC ATT GAA TCG TAT CAG CAG CAG CCA GAG

180
Gln His Ser Thr Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu

30 . 35 40

AAG CCC CCT AAG TAC GTG ATG GAT CTT AAG CAA GAT CGA AGC CAC 225
Lys Gly Pro Lys Tyr Val Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His
45 50 55

AGC ACA GGT GAT GGG ATT CCT GAT CGC TTC TCA GGC TCC AGC TCT 270

Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp Arq Phe Ser Gly Ser Ser Ser

60 65 70

CCC CCT CAG CCC TAC CTC ACC ATC TCC ACC CTC CAG TCT GAG GAT

31
Gly Ala Glu Arg Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp

75
80
85

CAG CCT CAC TAT TAC TGT CGT GTG CGT CAT ACA ATT AAG CAA CAA 360 Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln 90 95 100

TTT GTG TAC GTG TTC GGC GGA GGG ACC AAA CTG ACC GTC CTA GGC 40

Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly

105 110 115

CAG CCC 411 Gln Pro

[0253]配列番号:69

40※鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の長さ:411

配列の型:核酸 ※ 配列の種類:cDNA to mRNA

配列:

ATG CCC TCG ACT CCT CTC TTC TTC TTC TTT GTT CTT CAT TCC TCA 45

Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Phe Val Leu His Cys Ser

-15 -10 -5

GGT TCT TTC TCC CAG CTT GTG CTG ACT CAA TCG CCC TCT GCC TCT 90
Gly Ser. Phe Ser Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser

1 5 10
CCC TCC CTG GGA CCC TCG GTC AAG CTC ACC TCC ACC TTG AGT AGT 139

特開平	1 1	l – 8	Ω	0	2	5

(39)Ala Ser Leu Gly Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser 20 15 CAG CAC AGT ACG TAC ACC ATT CAA TOG TAT CAG CAG CAG CCA GAG Gln His Ser Thr Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu 35 AAG CCC CCT ACG TAC CTG ATG GAT CTT AAG CAA GAT CGA ACC CAC Lys Gly Pro Arg Tyr Leu Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His 50 AGC ACA GGT GAT CGG ATT CCT GAT CGC TTC TCA GG. TCC AGC TCT Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser 60 65 CGG CCT GAG CCC TAC CTC ACC ATC TCC ACC CTC CAG TCT GAG GAT Gly Ala Glu Arq Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp 80 CAG CCT CAC TAT TAC TCT CCT CTC CCT CAT ACA ATT AAG CAA CAA Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln TIT GTG TAC GTG TTC GGC GGA GGG ACC AAA CTG ACC GTC CTA GGC 405 Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly 110 CAG CCC 411 Gln Pro *鎖の数:二本鎖 【0254】配列番号:70 トポロジー:直鎖状 配列の種類: cDNA to mRNA 配列: ATG CCC TCG ACT CCT CTC TTC TTC TTC TTT GTT CTT CAT TCC TCA Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Phe Val Leu His Cvs Ser -10 -15 CCT TCT TTC TCC CAG CTT GTG CTG ACT CAA TCG CCC TCT GCC TCT Gly Ser Phe Ser Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser 1 5 10 CCC TCC CTG CGA CCC TCG GTC AAG CTC ACC TCC ACC TTG AGT AGT Ala Ser Leu Gly Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser 15 20 CAG CAC ACT ACG TAC ACC ATT GAA TOG TAT CAG CAG CAG CCA CAG Gln His Ser Thr Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu AAG COC CCT AGG TAC GTG ATG GAT CTT AAG CAA GAT GGA AGC CAC 225 Lys Gly Pro Arg Tyr Val Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His

配列の長さ:411

配列の型:核酸

50 AGC ACA GGT GAT GGG ATT CCT GAT CGC TTC TCA GGC TCC AGC TCT Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser 65 60 CCG CCT GAG CCC TAC CTC ACC ATC TCC ACC CTC CAG TCT GAG CAT Gly Ála Glu Arg Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp

75 80 CAG OCT GAC TAT TAC TGT GGT GTG GGT GAT ACA ATT AAG GAA CAA 360 Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln

> 90 95

TIT GTG TAC GTG TTC GGC GGA GGG ACC AAA CTG ACC GTC CTA GGC Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly

105

110

115

CAG CCC 411 Gln Pro

【0255】配列番号:71

*鎖の数:二本鎖

配列の長さ:411

トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸

配列の種類: cDNA to mRNA

配列:

ATG GCC TGG ACT CCT CTC TTC TTC TTC TTT GTT CTT CAT TGC TCA Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Phe Val Leu His Cvs Ser '-10 -15

CCT TCT TTC TCC CAG CTT GTG CTG ACT CAA TCG CCC TCT GCC TCT 90 Gly Ser Phe Ser Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser 5 1

CCC TCC CTG CGA CCC TCG GTC AAG CTC ACC TCC ACC TTG AGT AGT Ala Ser Leu Gly Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser 15 20 25

CAG CAC AGT ACG TAC ACC ATT GAA TGG TAT CAG CAG CAG CCA GAG Gln His Ser Thr Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu 35

AAG CCC CCT AAG TAC CTG ATG GAT CTT AAG CAA GAT CGA ACC CAC 225 Lys Gly Pro Lys Tyr Leu Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His 50

AGC ACA GGT GAT GGG ATT CCT GAT CCC TTC TCA GGC TCC AGC TCT Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser 60 65

CGG CCT GAG CGC TAC CTC ACC ATC TCC AGC CTC CAG TCT GAG GAT Gly Ala Glu Arq Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp 75 80

CAG CCT CAC TAT ATC TGT GGT GTG GGT GAT ACA ATT AAG GAA CAA 360 Glu Ala Asp Tyr Ile Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln 95

TIT GTG TAC GTG TTC GGC GGA GGG ACC AAA CTG ACC GTC CTA GGC Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly

110

105

CAG CCC 411

GIn Pro 【0256】配列番号:72

※鎖の数:二本鎖

40 トポロジー: 直鎖状

配列の長さ:411 配列の型:核酸

配列の種類: cDNA to mRNA

配列:

ATG CCC TCG ACT CCT CTC TTC TTC TTC TTT GTT CTT CAT TCC TCA Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Phe Val Leu His Cys Ser -10 _15

CCT TCT TTC TCC: CAG CTT GTG CTG ACT CAA TCG CCC TCT GCC TCT Gly Ser Phe Ser Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser 1 5

CCC TCC CTG CGA CCC TCG GTC AAG CTC ACC TCC ACC TTG AGT AGT Ala Ser Leu Gly Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser

	特 80	開平	l	1	_	8	0	0	2	5
G u	180									
C s	225									
T r	270									
T	315									
A n	360									
C Y	405									
									•	
0	mRl	١A								
A	45									
5 T	90									
iT er	135									
G u	180									
s	225									

(41)

15 20 25

CAG CAC AGT ACG TAC ACC ATT CAA TOG TAT CAG CAG CAG CCA GAA Gln His Ser Thr Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu

> 30 35

AAG COC CCT ACG TAC CTG ATG GAT CTT AAG CAA GAT CGA ACC CAG Lys Gly Pro Arq Tyr Leu Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His

50 45

AGC ACA GGT GAT CGG ATT CCT GAT CGC TTC TCA CGC TCC AGC TC Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Sel 65

CGG CCT GAG CCC TAC CTC ACC ATC TCC ACC CTC CAG TCT GAG GAT Cly Ala Glu Arg Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp 80

CAG CCT CAC TAT ATC TCT CCT CTC CCT CAT ACA ATT AAG CAA CA Glu Ala Asp Tyr Ile Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gli 95 90 100

TIT GTG TAC GTG TTC GGC GGA GGG ACC AAA CTG ACC GTC CTA GGG Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly 110 115 105

CAG CCC 411

79

Gln Pro

【0257】配列番号:73

*鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の長さ:411 配列の型:核酸

配列の種類: c DNA t o

配列:

ATG CCC TCG ACT CCT CTC TTC TTC TTC TTT GTT CTT CAT TCC TC Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Phe Val Leu His Cys Se

> -10 -15

COT TOT TTO TOO CAG CTT GTG CTG ACT CAA TCG CCC TCT GCC TC Gly Ser Phe Ser Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Se 5

CCC TCC CTG CGA CCC TCG GTC AAG CTC ACC TCC ACC TTG AGT AG Ala Ser Leu Gly Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Se 20

CAG CAC ACT ACG TAC ACC ATT GAA TGG TAT CAG CAG CAG CCA GA Gin His Ser Thr Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gin Gin Gin Pro Gli 30 35

AAG CCC CCT AAG TAC GTG ATG GAT CTT AAG CAA GAT GGA ACC CA Lys Gly Pro Lys Tyr Val Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His

50 AGC ACA CCT CAT CCG ATT CCT GAT CCC TTC TCA CCC TCC ACC TCT 270 Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser

65 CCC CCT GAG CCC TAC CTC ACC ATC TCC ACC CTC CAG TCT GAG GAT Gly Ala Glu Arg Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp

75 80 CAG CCT GAC TAT ATC TGT GGT GTG GGT GAT ACA ATT AAG GAA CAA Glu Ala Asp Tyr Ile Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln

.

90

95 TTT GTG TAC GTG TTC GGC GGA GGG ACC AAA CTG ACC GTC CTA GGC

Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly

105 110

CAG CCC 411

Gln Pro

【0258】配列番号:74

*鎖の数:二本鎖 配列の長さ:411 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 配列の種類: cDNA to mRNA

配列:

ATG GCC TGG ACT CCT CTC TTC TTC TTC TTT GTT CTT CAT TGC TCA

Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Phe Val Leu His Cys Ser -15 -10

CGT TCT TTC TCC CAG CTT GTG CTG ACT CAA TCG CCC TCT GCC TCT

Gly Ser Phe Ser Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser

1 5

OCC TCC CTG CGA CCC TCG GTC AAG CTC ACC TCC ACC TTG AGT AGT

Ala Ser Leu Gly Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser 20

CAG CAC AGT ACG TAC ACC ATT GAA TOG TAT CAG CAG CAG CCA GAG

Gln His Ser Thr Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu 30 35

AAG CCC CCT ACG TAC CTG ATG GAT CTT AAG CAA GAT CGA ACC CAC

Lys Gly Pro Arg Tyr Val Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His

45 50

AGC ACA GGT GAT GGG ATT CCT GAT CGC TTC TCA GGC TCC AGC TCT

Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser

CGG GCT GAG CGC TAC CTC ACC ATC TCC AGC CTC CAG TCT GAG GAT 315

Gly Ala Glu Arg Tyr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp

80

GAG GCT GAC TAT ATC TGT GGT GTG GGT GAT ACA ATT AAG GAA CAA

Glu Ala Asp Tyr Ile Cys Gly Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln

95 100

TTT GTG TAC GTG TTC GGC GGA GGG ACC AAA CTG ACC GTC CTA GGC Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly

> 105 110

CAG CCC 411

90

GIn Pro

【0259】配列番号:75

配列の長さ:34

※トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド

配列の型:アミノ酸

※40

配列:

Ala Val Ser Glu His Gln Leu Leu His Asp Lys Gly Lys Ser Ile 5 10

Gln Asp Leu Arg Arg Arg Phe Phe Leu His His Leu Ile Ala Glu

25

Ile His Thr Ala

【図面の簡単な説明】

【図2】抗PTHrP抗体の悪液質に対する治療効果を示す

【図1】抗PTHrP抗体の悪液質に対する治療効果を示す

図である。

50 【図3】抗PTHrP抗体の悪液質に対する治療効果を示す

図である。

【図4】抗PTHrP抗体の悪液質に対する治療効果を示す 図である。

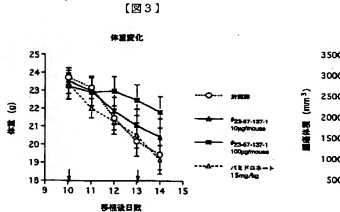
- 【図5】抗体結合活性の測定結果を示す図である。
- 【図6】抗体結合活性の測定結果を示す図である。
- 【図7】抗体結合活性の測定結果を示す図である。
- 【図8】抗体結合活性の測定結果を示す図である。
- 【図9】抗体結合活性の測定結果を示す図である。
- 【図10】抗体結合活性の測定結果を示す図である。
- 【図11】抗体結合活性の測定結果を示す図である。
- 【図12】抗体結合活性の測定結果を示す図である。

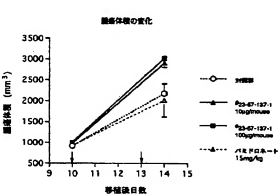
*【図13】ヒト型化抗体の中和活性を示す図である。

- 【図14】ヒト型化抗体の中和活性を示す図である。
- 【図15】ヒト型化抗体の中和活性を示す図である。
- 【図16】ヒト型化抗体の悪液質に対する治療効果を示す図である。
- 【図17】ヒト型化抗体の悪液質に対する治療効果を示す図である。
- 【図18】ヒト型化抗体の悪液質に対する治療効果を示す図である。
- 10 【図19】ヒト型化抗体の悪液質に対する治療効果を示 * す図である。

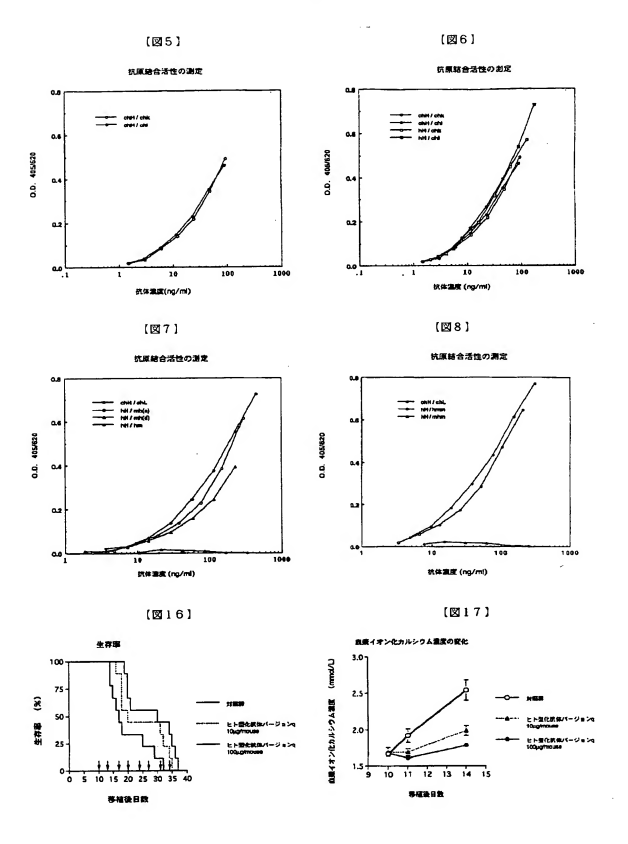
【図1】

【図2】

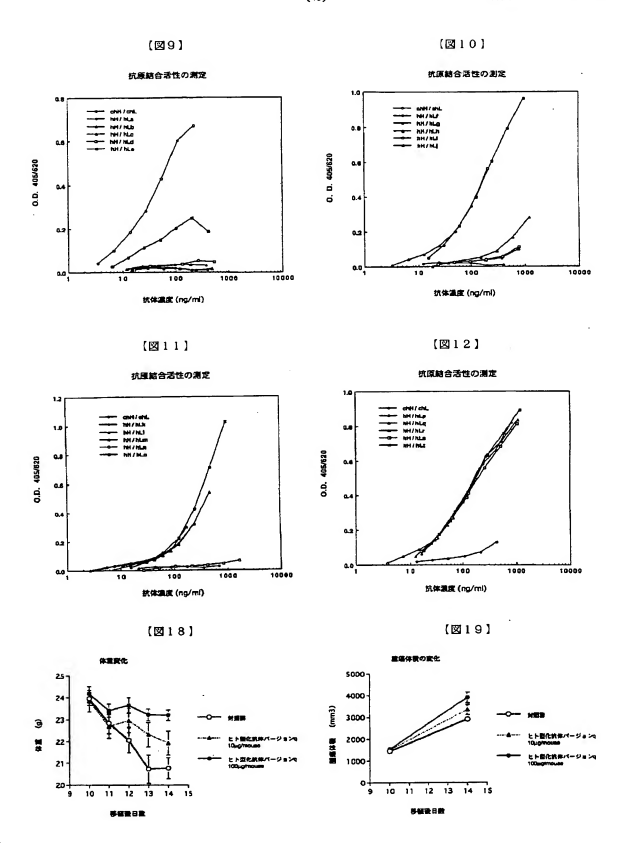




[図4]

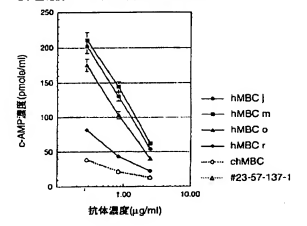


-



【図13】

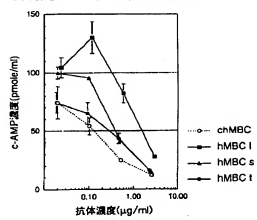
ヒト型化抗 PTHrP(1-34) 抗体の中和活性



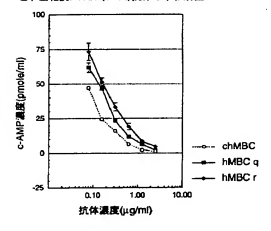
【図15】

[図14]

ヒト型化抗 PTHrP(1-34) 抗体の中和活性



ヒト型化抗PTHrP(1-34)抗体の中和活性



フロントページの続き

(51)Int.Cl.6

識別記号

FΙ

(C 1 2 P 21/08 C 1 2 R 1:91)